# NEW INTRANUCLEAR RECEPTOR PROTEIN, GENE AND ITS USE

Patent Number:

JP11127872

Publication date:

1999-05-18

Inventor(s):

YAMAMOTO JUN; SAITO YUTAKA; NAITO TAKAYUKI

Applicant(s)::

JAPAN TOBACCO INC

Application

Number:

JP19980224172 19980807

Priority Number(s):

IPC Classification: C12N15/09; C07K14/72; C07K16/28; C12N1/21; C12P21/02; C12Q1/68; G01N33/53; G01N33/566

EC Classification:

Equivalents:

#### Abstract

PROBLEM TO BE SOLVED: To provide the subject new intranuclear receptor protein having a specific amino acid sequence, capable of being bound to lipophilic hormone to express various physiological activities, and useful as a material leading to the development of medicines and the diagnoses and treatments of diseases, and the like.

SOLUTION: This new intranuclear receptor protein contains an amino acid sequence of formula I, II or III or the substantially same amino acid sequence, can be bound to lipophilic hormones passing through cell membranes to express various physiological activities, and is useful as a material leading to the developments of medicines and the diagnoses and treatments of diseases. The intranuclear receptor protein is obtained by screening a human adult liver cDNA library with the zinc finger of a balloonfish intranuclear receptor cDNA as a probe, inserting a gene encoding a human intranuclear receptor obtained from a positive clone into a vector, transducing the obtained recombined vector into a host cell and subsequently culturing the transformant.

Data supplied from the esp@cenet database - 12

# (19) 日本国特許庁 (JP) (12) 公開特許公報 (A)

### (11)特許出職公開番号

# 特開平11-127872

(43)公開日 平成11年(1999)5月18日

(51) Int.Cl. <sup>6</sup>	識別記号	<b>F</b> I
C 1 2 N 15/09	ZNA	C 1 2 N 15/00 Z NAA
C 0 7 K 14/72		C 0 7 K 14/72
16/28		16/28
C 1 2 N 1/21		C 1 2 N 1/21
C 1 2 P 21/02		C 1 2 P 21/02 C
		審査請求 未請求 請求項の数27 OL (全 38 頁) 最終頁に続く
(21) 出願番号	特願平10-224172	(71) 出願人 000004569
		日本たばこ産業株式会社
(22)出職日	平成10年(1998) 8月7日	東京都港区虎ノ門二丁目2番1号
		(72)発明者 山本 純
(31) 優先権主張番号	特欄平9−230335	神奈川県横浜市金沢区福浦1丁目13-2
(32) 優先日	平9 (1997) 8月11日	日本たばこ産業株式会社医薬探索研究所以
(33)優先権主張国	日本(JP)	(72) 発明者 斎藤 豊
		神奈川県横浜市金沢区福浦1丁目13-2
		日本たばこ産業株式会社医薬探索研究所内
		(72) 発明者 内藤 隆之
		神奈川県横浜市金沢区福浦1丁目13-2
		日本たばこ産業株式会社医薬探索研究所内
		(74)代理人 弁理士 大東 輝雄

# (54) 【発明の名称】 新規核内レセプター蛋白質、遺伝子及びその用途

### (57)【要約】

【課題】 本発明は、ヒト核内レセプター蛋白質、該蛋 白質をコードする新規な遺伝子を提供する。

【解決手段】本発明によって、ヒト核内レセプター蛋白 質、該蛋白質をコードする遺伝子、該遺伝子を含有する ベクター並びに形質転換体、該蛋白質のアゴニスト並び にアンタゴニストのスクリーニング方法、該遺伝子より デザインされるプローブ、プライマー、アンチセンス遺 伝子並びにヒト核内レセプター蛋白に対する抗体が提供 された。

## 【特許請求の範囲】

【請求項1】 配列番号1、配列番号4または配列番号 って表されるアミノ酸配列、または実質的に同一のアミノ酸配列を含むことを特徴とする核内レセプター蛋白 質

【請求項2】 配列番号1、配列番号2、配列番号3、配列番号4または配列番号5で表されるアミノ酸配列、または実質的に同一のアミノ酸配列を有する核内レセプター蛋白質。

【請求項3】 請求項1または請求項2記載の核内レセ ブター蛋白質をコードする塩基配列。

【請求項4】 請求項3の塩基配列が配列番号6、配列番号7、配列番号8、配列番号9または配列番号10である塩基配列。

【請求項5】 請求項3の塩基配列が配列番号14または 配列番号15で表される塩基配列。

【請求項6】 請求項1または請求項2で表される核内 レセプター蛋白質の部分領域を含むことを特徴とするポリペプチド。

【請求項7】 請求項6の部分領域がリガンド結合領域、DNA結合領域、ハイバーバリアブル領域から選ばれる領域であるポリペプチド。

【請求項8】 請求項6のポリペプチドをコードする塩 基配列。

【請求項9】 請求項8の塩基配列がリガンド結合領域、DNA結合領域、ハイバーバリアブル領域から選ばれる領域をコードする塩基配列。

【請求項10】 配列番号14または配列番号15で表される塩基配列の部分配列。

【請求項11】 請求項10の部分塩基配列がアンチセンスである塩基配列。

【請求項12】 核内レセプター蛋白質に作用する物質のスクリーニング法であって、請求項1または請求項2記載の核内レセプター蛋白質もしくは請求項6記載のボリペプチドに試験試料を接触させ、該核内レセプター蛋白質または該ポリペプチドの変化を測定することを特徴とする核内レセプター蛋白質に作用する物質のスクリーニング法。

【請求項13】 核内レセプター蛋白質に作用する物質のスクリーニング法であって、請求項1または請求項2記載の核内レセプター蛋白質もしくは請求項6記載のボリペプチドを発現する細胞に試験試料を接触させ、該核内レセプター蛋白質または該ポリペプチドにより発現調節を受ける他の蛋白質の発現状態を測定し、発現の強弱から該試験試料の核内レセプターに対する作用の存否を求めることを特徴とする核内レセプター蛋白質に作用する物質のスクリーニング法。

【請求項14】 核内レセプター蛋白質に作用する物質 に対する拮抗物質のスクリーニング方法であって、

(1)請求項1または請求項2記載の核内レセプター蛋

白質もしくは請求項6記載のポリペプチドを発現する細胞にリガンドを接触させ、該核内レセプター蛋白質により発現調節を受ける他の蛋白質の発現状態を測定する工程、及び(2)請求項1または請求項2記載の核内レセプター蛋白質もしくは請求項6記載のポリペプチドを発現する細胞にリガンド及び試験試料を共に接触させ、該蛋白質またはポリペプチドにより発現調節を受ける他の蛋白質の発現状態を測定する工程、を含み、前記工程1及び工程2で各々求めた該他の蛋白質の発現状態との差異から試験試料の拮抗作用を求めることを特徴とする核内レセプター蛋白質に作用する物質に対する拮抗物質のスクリーニング方法。

【請求項15】 請求項12または請求項13記載の方法により選択された核内レセプター蛋白質作用物質。

【請求項16】 請求項14に記載の方法により選択された核内レセプター蛋白質に作用する物質に対する拮抗物質。

【請求項17】 請求項1または請求項2記載の蛋白質 に反応性を有する抗体または抗体の一部。

【請求項18】 請求項1、請求項2記載の核内レセプター蛋白質をコードする塩基配列または請求項5記載の塩基配列もしくはそれらに相補的な塩基配列中の少なくとも15個の連続する塩基配列からなるプローブ。

【請求項19】 請求項18記載のプローブとハイブリダイズする核内レセプターをコードする遺伝子。

【請求項20】 請求項19記載の遺伝子によりコード される核内レセプター蛋白質。

【請求項21】 請求項1または請求項2記載の核内レセプター蛋白質をコードする塩基配列または請求項5記載の塩基配列もしくはそれらに相補的な塩基配列よりデザインされるプライマー。

【請求項22】 請求項21記載のプライマーを用いて PCR法によりクローニングされた核内レセプターをコードする遺伝子。

【請求項23】 請求項22記載の遺伝子によりコード される核内レセプター蛋白質。

【請求項24】 請求項3または請求項5記載の核酸を含有する組換えベクター。

【請求項25】 請求項3または請求項5記載の核酸を含有する形質転換体。

【請求項26】 請求項8または請求項10記載の核酸を含有する組換えベクター。

【請求項27】 請求項8または請求項10記載の核酸を含有する形質転換体。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、ヒト由来の核内レセプター蛋白質(以下単に核内レセプターということもある)、該核内レセプター蛋白質をコードする遺伝子、該遺伝子を含有するベクター並びに形質転換体、該核内

レセプター蛋白質に作用する物質「アゴニスト及びアンタゴニスト(拮抗物質)」のスクリーニング方法、該核内レセプター蛋白質をコードする遺伝子に由来するプローブ及びプライマーとしての利用、該核内レセプターのアンチセンス遺伝子並びに該核内レセプター蛋白質に対する抗体に関する。

#### [00002]

【従来の技術】生体内では多様な生理活性を発現する物質が生産されており、これら生理活性物質の一つとしてホルモンがある。ホルモンは、ペプチドホルモンに代表される水溶性ホルモンとステロイドホルモンや、甲状腺ホルモン、そしてビタミンAやビタミンDに代表される脂溶性のものに分類できる。これらのホルモンは生体内のある細胞内で生産され、血液中に分泌されて標的細胞へ移動する。標的細胞においてホルモンは、それぞれ特異的なレセプターと結合して生理作用を発現する。水溶性ホルモンは、細胞膜表面に存在するレセプター(膜レセブター)に結合し、脂溶性ホルモンは細胞膜を通過して一般に核に存在する細胞内レセプターと結合する。

【0003】核内レセプターは2つのジンクフィンガー から構成されるDNA結合領域と、そのC末端に位置す るアルファヘリックスに富んだ脂溶性ホルモン等との結 合領域(リガンド結合領域)によって特徴づけられてい る (Cell, Vol83, 835-839 (1995)), また、DNA結 合領域の5 末端からN末端側に位置する領域はハイパ ーバリアブル領域と呼ばれ、リガンドに非依存的な転写 促進機能を有すると考えられている(Science、 vol. 240, 889-895 (1988), J. B iol. Chem., vol 272, 539-550 (1997)) 核内レセプターには、脂溶性ホルモン 等のリガンドがリガンド結合領域に結合することによ り、活性化されるものが多い。リガンドが結合すること により活性化される核内レセプターには、リガンドの結 合の有無に関わらず、そのDNA結合領域が標的とする DNAに結合しているものと、リガンドが結合すること により標的とするDNAに結合するものとがある。何れ の場合も、リガンドが結合することにより核内レセプタ ーは活性化され、標的DNAの転写を制御する。核内レ セプターが標的遺伝子に結合する形態は、核内レセプタ 一の種類によって異なり、ホモダイマーを形成して結合 する場合、ヘテロダイマーを形成して結合する場合、並 びにモノマーで結合する場合がある。これまでに脊椎動 物には核内レセプターが50種近く存在することが明ら かにされているが、ステロイドをリガンドとする核内レ セプターは、ホモダイマーを形成すると考えられている (Cell, vol. 83, 835-839, 199 う)。一方、ヒトビタミンDレセプターやhMB67は レチノイドXレセプターとヘテロダイマーを形成する。 なお、これらの核内レセプターの多くは、リガンド、標 的遺伝子がまだ特定されていず、これまでに、例えば、

エストロンゲン依存的乳がん細胞から単離されたPS2 遺伝子やストレメシン 3遺伝子がエストロンゲンの標的 遺伝子であると考えられている。

【0004】近年、核内レセプターにより発現調節を受ける他の遺伝子(蛋白)を同定することは、各々の細胞や臓器の機能を解明することのみならず、疾患の原因を遺伝子の転写調節というレベルで解明することが可能であることから、新規な核内レセブターの探索及びその機能解析に関する研究が脚光を浴びている。

【0005】一方、核内レセプターの機能をレセプターのアンタゴニストあるいはアゴニストにより制御することで、種々疾患の治療薬を開発しようとする動きも活発化してきている。例えば、レボータージーンアッセイ等を用いたハイスループットスクリーニングにより、核内レセプターのアゴニストあるいはアンタゴニストを新たな医薬品として開発することに注目がなされてきている。

#### [0006]

【発明が解決しようとする課題】本発明の目的は、医薬品の開発に有用なヒト由来の新規な核内レセプターおよび該核内レセプター蛋白質をコードする遺伝子を提供することにある。また、ヒト由来の新規な核内レセプターに作用する物質(アゴニスト、アンタゴニスト)のスクリーニング方法、スクリーニングに使用する該核内遺伝子を含有するベクター並びに形質転換体を提供することにある。さらにヒト由来の核内レセプターのクローニングや診断、治療に有用な遺伝子、アンチセンス遺伝子または、抗体を提供することも目的とする。

#### [00007]

【課題を解決するための手段】近年、種々の核内レセプターがその構造の一部にアミノ酸配列の類似性を示すことを利用して、新規レセプターをクローニングする方法が行われるようになった。しかし、核内レセプターは発現が極めて少ない場合が多く、ヒトcDNAライブラリーから新規核内レセプターをコードするDNAを単離することは一般に困難であった。

【0008】本発明者らは、新規な核内レセプター遺伝子を単離するため、鋭意研究を重ねた。その結果、まずフグのゲノムから新規核内レセプターをクローニングし、次いでフグの核内レセプターに特徴的な構造であるジンクフィンガー領域を構成する塩基配列をもとにDNAプローブを合成し、該プローブを用いてヒト肝臓のCDNAライブラリーをスクリーニングすることにより、ヒト核内レセプターをコードする複数の新規なCDNA(hAN023およびhAN016(胎児型、成体型))の単離に成功した。

【0009】塩基配列及びアミノ酸配列の解析から、単離されたcDNAは、既知の核内レセプターに特徴的な構造であるジンクフィンガー構造 (Cell, Vol83, 835-8 39 (1995)、Trends in Biochemical Sciences, Vol16.

291-296 (1991)) を有し、既知の核内レセプターと相同性を有することから核内レセプターであると推定された。

【0010】たとえば、単離されたhANO23と命名 した核内レセプターは、配列番号3に示すアミノ酸配列 の80位から146位の領域にジンクフィンガー構造を 有することからこの領域がDNA結合領域であると推定 された。この推定DNA結合領域は、ヒトビタミンDレ セプターのDNA結合領域と67. 2%のアミノ酸配列 相同性を有していた。また、hANO23は肝臓と小腸 において発現が強く認められ、またステロイド結合性を 有していた。これらのことから、核内レセプターhAN 023は、ステロイドをリガンドの1つとする核内レセ プターであり、肝機能の制御に関与している可能性や、 肝臓や小腸で発現していることからコレステロール代謝 を中心とする脂質代謝の制御に関与している可能性が示 唆される。hANO16(胎児型)及びhANO16 (成体型)のDNA結合領域は共にラットαーフェトプ ロテイン転写因子のDNA結合領域と93.9%のアミ ノ酸配列相同性を有することが認められた。ラットαー フェトプロテインは、肝臓の発生やガン化に関与すると されている。したがって、hANO16は、例えば細胞 のガン化及び、または肝機能の制御に関与している可能 性が示唆される。

【0011】従って、本発明の核内レセプターをコードする遺伝子、蛋白質若しくはそれらの部分領域は、該核内レセプターの機能が直接的あるいは間接的に関与する病的症状の解明や疾患の予防並びに治療のための医薬品開発に極めて有用である。

【0012】すなわち、本発明は、下記の核酸、遺伝子、蛋白質、組換えベクター、形質転換体、抗体、スクリーニング方法、プローブ、プライマー、アンチセンス遺伝子等を初めて提供するものであり、詳しくは下記(1)乃至(27)に示すとおりである。

- 【0013】(1) 配列番号1、配列番号4または配列番号5で表されるアミノ酸配列、または実質的に同一のアミノ酸配列を含むことを特徴とする核内レセプター蛋白質。
- (2) 配列番号1、配列番号2、配列番号3、配列番号4または配列番号5で表されるアミノ酸配列、または実質的に同一のアミノ酸配列を有する核内レセプター蛋白質。
- (3) 前記(1)または(2)記載の核内レセプター 蛋白質をコードする塩基配列。
- (4) 前記(3)の塩基配列が配列番号6、配列番号7、配列番号8、配列番号9または配列番号10である塩基配列。
- (5) 前記(3)の塩基配列が配列番号14または配列番号15で表される塩基配列。
- (6) 前記(1)または(2)で表される核内レセプ

- ター蛋白質の部分領域を含むことを特徴とするポリペプ チド。
- (7) 前記(6)の部分領域がリガンド結合領域、D NA結合領域、ハイバーバリアブル領域から選ばれる領域であるポリペプチド
- (8) 前記(6)のポリペプチドをコードする塩基配列。
- (9) 前記(8)の塩基配列がリガンド結合領域、DNA結合領域、ハイバーバリアブル領域から選ばれる領域をコードする塩基配列。
- (10) 配列番号14または配列番号15で表される 塩基配列の部分配列。
- (11) 前記(10)の部分塩基配列がアンチセンスである塩基配列。
- (12) 核内レセプター蛋白質に作用する物質のスクリーニング法であって、前記(1)または(2)記載の核内レセプター蛋白質もしくは前記(6)記載のポリペプチドに試験試料を接触させ、該核内レセプター蛋白質または該ポリペプチドの変化を測定することを特徴とする核内レセプター蛋白質に作用する物質のスクリーニング法。
- (13) 核内レセプター蛋白質に作用する物質のスクリーニング法であって、前記(1)または(2)記載の核内レセプター蛋白質もしくは前記(6)記載のポリペプチドを発現する細胞に試験試料を接触させ、該核内レセプター蛋白質または該ポリペプチドにより発現調節を受ける他の蛋白質の発現状態を測定し、発現の強弱から該試験試料の核内レセプターに対する作用の存否を求めることを特徴とする核内レセプター蛋白質に作用する物質のスクリーニング法、
- (14) 核内レセプター蛋白質に作用する物質(リガンド)に対する拮抗物質のスクリーニング方法であって、(イ)前記(1)または(2)記載の核内レセプター蛋白質もしくは前記(6)記載のボリペプチドを発現する細胞にリガンドを接触させ、該核内レセプター蛋白質により発現調節を受ける他の蛋白質の発現状態を測定する工程、及び(ロ)前記(1)または(2)記載のボリペプチドを発現する細胞にリガンド及び試験試料を共に接触させ、該蛋白質またはボリペプチドにより発現調節を受ける他の蛋白質の発現状態を測定する工程、を含み、前記工程1及び工程2で各々求めた該他の蛋白質の発現状態を測定する工程、を含み、前記工程1及び工程2で各々求めた該他の蛋白質の発現状態との差異から試験試料の拮抗作用を求めることを特徴とするリガンドのスクリーニング方法。
- (15) 前記(12)または前記(13)記載の方法 により選択された作用物質、
- (16) 前記(14)に記載の方法により選択された 拮抗物質。
- (17) 前記(1)または(2)記載の蛋白質に反応性を有する抗体または抗体の一部。

(18) 前記(1)または(2)記載の核内レセプター蛋白質をコードする塩基配列または前記(5)に記載の塩基配列もしくはそれらに柑補的な塩基配列中の少なくとも15個の連続する塩基配列からなるプローブ。

(19) 前記(18)記載のプローブとハイブリダイズする核内レセプターをコードする遺伝子。

(20) 前記(19)記載の遺伝子によりコードされる核内レセプター蛋白質。

(21) 前記(1)または(2)記載の核内レセプター蛋白質をコードする塩基配列または前記(5)に記載の塩基配列もしくはそれらに相補的な塩基配列よりデザインされるプライマー。

(22) 前記(21)記載のプライマーを用いてPC R法によりクローニングされた核内レセプターをコード する遺伝子。

(23) 前記(22)記載の遺伝子によりコードされる核内レセプター蛋白質。

(24) 前記(3)または前記(5)記載の核酸を含 有する組換えベクター。

(25) 前記(3)または前記(5)記載記載の核酸を含有する形質転換体、

(26) 前記(8)または前記(10)記載の核酸を含有する組換えベクター。

(27) 前記(8)または前記(10)記載の核酸を含有する形質転換体。

【〇〇14】「実質的に同一のアミノ酸配列」の定義 一般に生理活性を有する蛋白質のアミノ酸配列が多少変 更された場合、例えば、該アミノ酸配列中の1または複 数のアミノ酸が欠失、置換もしくは付加された場合でも 該蛋白質の生理活性が維持される場合があることは周知 の事実である。したがって、本明細書でいう「実質的に 同一のアミノ酸配列」とは、配列番号1からうに示され るアミノ酸配列と実質的に同等の生物活性が保持される 限り、該配列中の1または複数のアミノ酸が欠失、置換 もしくは付加されたヒト核内レセプター蛋白質も本発明 の範囲に含まれることを意味する。好ましくは、配列番 号1からうで表される配列中の1個以上20個以下、好 ましくは1個以上10個以下、さらに好ましくは1個以 上5個以下のアミノ酸が欠失、置換もしくは付加された ヒト核内レセプター蛋白質である。より好ましくは、配 列番号1からうで表される配列中の1個以上20個以 下、好ましくは1個以上10個以下、さらに好ましくは 1個以上5個以下のアミノ酸が欠失、置換もしくは付加 された、脂溶性ホルモンと結合するヒト核内レセプター 蛋白質であり、さらにより好ましくは、(1)配列番号 1から配列番号3で表される配列中の1個以上20個以 下、好ましくは1個以上10個以下、さらに好ましくは 1個以上5個以下のアミノ酸が欠失、置換もしくは付加 された。ステロイドと結合するヒト核内レセプター蛋白。 質、(2)配列番号4または配列番号うで表される配列 中の1個以上20個以下、好ましくは1個以上10個以下、さらに好ましくは1個以上5個以下のアミノ酸が欠失、置換もしくは付加された、α-フェトプロテインを1つの標的遺伝子とするヒト核内レセプター蛋白質、である。

【0015】アミノ酸の欠失、置換もしくは付加による変異体は、保存的に置換された配列を含んでいてもよい。これは、特定のアミノ酸残基が類似の物理化学的特徴を有する残基によって置き換えられていてもよいことを意味している。保存的置換の非限定的な例には、【1e、Val, LeuまたはAla相互の置換のような脂肪族鎖含有アミノ酸残基の間の置換、あるいはLysとArgのような極性基の置換が含まれる。

【0016】アミノ酸の欠失、置換もしくは付加による 変異体は、例えば、それをコードする遺伝子に周知技術 である部位特異的変異誘発(例えば、Nuc1・Aid Research, vol. 10, No. 20, 64 87-6500, 1992) をすることにより得ること ができる、部位特異的変異誘発は、例えば、所望の変異 である特定の変異を受けるべき一本鎖ファージDNAに 相補的で一部変異を含む合成オリゴヌクレオチドプライ マーを用いて行うことができる。すなわち、プライマー として前記合成オリゴヌクレオチドを用いてファージに 相補的な鎖を合成させ、得られた二重鎖DNAで宿主細 菌を形質転換する、形質転換された宿主を寒天にプレー トし、プラークを形成させる。理論的には50°6のプラ ークが変異を有し、残りの50%が元の配列を有する。 得られたプラークを、変異を有するDNAとはハイブリ ッドを形成するが元の鎖とはハイブリッドを形成しない 条件において、ラベルされた合成プローブとハイブリッ ドを形成させ、変異体を得る。

【0017】なお、アミノ酸配列の欠失、置換もしくは付加を行う方法としては、前記の部位特異的変異誘発のほかにも、遺伝子を変異原で処理する方法あるいは遺伝子を制限酵素で開裂し、選択した遺伝子断片を除去、付加または置換し、ついで連結する方法もある。

【0018】また、本発明の核内レセプターをコードする核酸については、1つのアミノ酸をコードするコドンは複数存在するので、コードされるアミノ酸配列が同じであれば、どのような塩基配列の遺伝子も本発明の範囲に含まれる。したがって、本発明には配列番号1からうで示されるアミノ酸配列をコードするいずれの遺伝子、並びに該配列中の1または複数のアミノ酸が欠失、置換もしくは付加されたヒト核内レセプター蛋白質をコードする塩基配列も本発明の範囲に含まれることを意味する

【0019】さらに、本発明の範囲に入る塩基配列には、ストリンジェントな条件下で本発明のヒト核内レセプター塩基配列にハイブリダイズし、該塩基配列中にジンクフィンガー構造をもつ遺伝子も含まれる、ストリン

ジェントな条件は、例えば、Sambrookら、MolecularCloning: A Laboratory Manual, 2nd edition, Vol. 1, 101~104, (1986) に記載された条件を意味する。より具体的には、1XSSC、0.5% SDS、温度65度での洗浄条件が含まれる。

【0020】「実質的に同等の生物活性」の定義 ここで「実質的に同等の生物活性」とは、同じリガンド に結合し、あるいは同じ標的遺伝子の転写活性を制御す る機能を有する生物活性を意味する。

【0021】「部分領域」の定義

本明細書中でいう「部分領域」とは、本発明の核内レセプター蛋白質の一部分または、該核内レセプターの塩基配列の一部分であって、好ましくは少なくとも6個の連続するアミノ酸配列を含むポリペプチドまたは少なくとも18個の連続する塩基配列を含む塩基配列を意味する。それら塩基配列は、たとえば、そのタンパク質に特有のエピトープ(抗原決定基)や、DNA結合領域、リガンド結合領域、ハイパーバリアブル領域または非コーディング領域から選ばれる領域であってもよい。DNA結合領域とは2つのジンクフィンガーから構成される領域であって、例えば、

- (1)配列番号1に示すアミノ酸配列の約41位から約 107位の領域
- (2)配列番号2に示すアミノ酸配列の約64位から約 130位の領域
- (3)配列番号3に示すアミノ酸配列の約80位から約 146位の領域
- (4)配列番号4に示すアミノ酸配列の約24位から約 89位の領域
- (5)配列番号のに示すアミノ酸配列の約40位から約105位の領域
- であり、リガンド結合領域とは、C 末端に位置するアル ファヘリックスに富んだ領域であり、例えば、
- (1)配列番号1に示すアミノ酸配列の約240位から 約434位の領域
- (2)配列番号2に示すアミノ酸配列の約263位から 約457位の領域
- (3)配列番号3に示すアミノ酸配列の約279位から 約473位の領域、
- (4)配列番号4に示すアミノ酸配列の約90位から約 479位の領域
- (5)配列番号さに示すアミノ酸配列の約106位から 約495位の領域

である、ハイパーバリアブル領域とは、A B領域とも呼ばれることもあり、DNA結合領域のラー側からN末端にかけての領域である(Science、vol. 240,889-895(1988))。なお、塩基配列の「部分領域」にはセンス配列だけでなく、アンチセンス配列も含まれるものである。

【0022】既に述べたように、本発明の核内レセプターの遺伝子、蛋白質若しくはそれらの部分領域は、該核内レセプターの機能が直接的あるいは間接的に関与する病的症状との関係解明、そしてそれら疾患の予防並びに治療のための医薬品開発に極めて有用である。

【0023】本発明の核内レセプターが直接あるいは間 接的に関与する病的症状との関連は、まず、リガンドを 特定し、ついでリガンドと本発明の核内レセプターとに より転写制御される遺伝子群を特定することによって解 明することができる。リガンドの特定は、本発明の核内 レセプターあるいはその部分領域ボリペプチドに試験試 料を接触させることにより、該核内レセプターあるいは その部分領域ポリペプチドの変化を検出することによっ て行うことができる。例えば、一般的に行われているバ インディングアッセイ等において、本発明の核内レセプ ター蛋白質あるいはその断片を用いて行うことができ る、また、本発明の核内レセプター蛋白質と該核内レセ ブターの結合する標的遺伝子の発現系を構築し、リガン ド添加による標的遺伝子産物である蛋白質の増加を検出 する方法がある。例えば、ルシフェラーゼ、エクオリ ン、CAT、βーガラクトシダーゼのようなレポーター 蛋白質を標的遺伝子のプロモーターの支配下に発現する ようなレポーター遺伝子を用いることにより、宿主細胞 中での標的遺伝子の発現の有無を容易に検出することが できる。さらに、本発明の核内レセプター全長の代わり に、該レセプターのリガンド結合領域とDNA結合性蛋 白質とのキメラ遺伝子を発現させ、レポーター遺伝子と リマ DNA結合性蛋白質が結合する塩基配列の下流に 最小活性プロモーターおよび前述のレポーター蛋白質を コードする遺伝子を連結したプラスミドを用いることが できる。DNA結合性蛋白質としては、例えば、GAL 4、テトラサイクリンリプレッサー、LexAを用いる ことができる。本発明の核内レセプター蛋白質と該核内 レセプターの結合する標的遺伝子の発現系ならびにレセ プターのリガンド結合領域とDNA結合性蛋白質とのキ メラ遺伝子を発現させるプラスミドは、遺伝子粗換えの 常法により得ることができる。

【0024】本発明の核内レセプター蛋白質あるいはそのペプチド断片は遺伝子組換えの常法によって得ることができる。宿主細胞は、原核細胞、酵母又は高等真核細胞から適宜選ぶことができる。原核生物には、グラム陰性又はグラム陽性菌、例えば、大腸菌又は枯草菌が含まれる、好ましくは、動物細胞であり、さらに好ましくは哺乳動物細胞である。なお、本発明の核内レセプター蛋白質と該核内レセプターの結合する標的遺伝子の発現系も同様にして得ることができる。

【0025】細菌、酵母、及び高等真核細胞宿主で用いる適切なクローニング及び発現ベクターは、例えば、Pouwels ら、Cloning Vectors: A Laboratory Manual. Elsevier, New York.(1985)に記載されている。原核宿主

細胞内で用いる発現ベクターは、一般に1又は2以上の 表現型選択可能マーカー遺伝子を含む、表現型選択可能 マーカー遺伝子は、例えば、抗生物質耐性を付与するか 又は独立栄養要求性を付与する遺伝子である。原核宿主 細胞に適する発現ベクターの例には、pBR322(A TCC37017)のような市販のプラスミドまたはそ れらから誘導されるものが含まれる。pBR322は、 アンピシリン及びテトラサイクリン耐性のための遺伝子 を含むので、形質転換細胞を同定するのが簡単である。 適切なプロモーターが、このpBR322ベクター内に 挿入される。他の市販のベクターには、例えば、pKK 223-3 (スェーデン、ウプサラの Pharmacia Fine (hemicals) 及びpGEM1 (米国、ウィスコンシン 州」マジソンの Promega Biotec)が含まれる。原核宿 主細胞用の発現ベクターに普通に用いられるプロモータ 一配列には、tacプロモーター、β-ラクタマーゼ (ペニシリナーゼ)、ラクトースプロモーター(Chang ら.Nature 275:615, 1978; 及び Goeddelら, Nature 28 1:544. 1979) 等が含まれる。

【0026】また、本発明の核内レセプター遺伝子を酵母宿主細胞内で発現させてもよい。この場合、好ましくはサッカロミセス属(例えば、S. セレビシエ)を用いるが、ピキア(Pichia)の如き他の酵母の属を用いてもよい。酵母ベクターは、2μ酵母プラスミドからの複製起点の配列、自律複製配列(ARS)、プロモーター領域、ポリアデニル化のための配列、転写終結のための配列、及び選択可能なマーカー遺伝子を含むことが多い。酵母を形質転換する方法としては、例えば Hinnenらの方法(Proc. Natl.Acad. Sci. USA 75:1929, 1978)に記載されている。

【0027】哺乳動物又は昆虫宿主細胞培養系を用い て、ヒト核内レセプター蛋白質を発現することもでき る 哺乳動物起源の細胞は、例えば、CV1細胞、NIH3T3 細胞、HeLa細胞、CHO細胞のような株化細胞系が望まし い、哺乳動物宿主細胞発現ベクターのための転写及び翻 訳制御配列は、例えばウィルスゲノムから得ることがで きる、普通に用いられるプロモーター配列及びエンハン サー配列は、CMVウィルス、ポリオーマウィルス、ア デノウィルス2等から誘導される。SV40ウィルスゲ フム、例えば、SV40起点、初期及び後期プロモータ 一、エンハンサー、スプライス部位、及びホリアデニル 化部位から誘導されるDNA配列を用いてもよい、また 哺乳動物宿主細胞内における核内遺伝子発現のため他の 遺伝子要素を与えてもよい、哺乳動物宿主細胞内で用い るための発現ペクターは、例えばpMAMneo(Clont ech Laboratories)を使用できる

【0028】配列番号1乃至3に示される本発明の核内レセプターは、各種ステロイド(グルココルチコイド、ミネラルコルチコイド、アンドロゲン、エストロゲン、黄体ホルモン、あるいはこれらの合成中間体あるいは代

謝物)をリガンドの1つとする核内レセプターである。 ステロイドをリガンドとする核内レセプターは、ホモダ イマーを形成すると考えられており、一方、ヒトビタミ ンDレセプターやhMB67はレチノイドXレセプター とヘテロダイマーを形成すると考えられている。しか し、配列番号1乃至3に示される核内レセプターは、ス テロイドをリガンドとする核内レセプターよりヒトビタ ミンDレセプターやhMB67と相同性を有している。 したがって、配列番号1乃至3に示される核内レセプタ ーは、ステロイドをリガンドの1つとするものの、ホモ ダイマーを形成する既知のステロイドレセプターとは異 たる新しいタイプの核内レセプターと考えられる。すな わち、本発明は、既知のステロイドレセプターとは異な るタイプの、ステロイドをリガンドとする核内レセプタ ーを提供するするものであり、本発明の核内レセプター は、これまでに知られているステロイドの多種多様な作 用に関与する可能性を有する

【0029】本発明の核内レセプターが関与する病的症 状の解明は、本発明の核内レセプターを発現する細胞に アンタゴニストあるいはアゴニストを接触させた時の標 的遺伝子の発現量と、試験試料を接触させていない核内 レセプター発現細胞の標的遺伝子の発現量とを比較する ことにより、活性化される遺伝子を特定することにより 機能の解明が可能である。例えば、細胞中で発現された mRNAから標識化されたDNAを転写させ、得られた 標識DNAをDNAライブラリーチップとハイブリダイ ズさせることにより本発明の核内レセプターにより発現 制御された遺伝子を特定することもできる(Bioes savs, 18, 427-431 (1996)) ... \$ た。実験動物において、本発明の核内レセプター遺伝子 の機能を有する実験動物由来の内在性核内レセプター遺 伝子を破壊 (不活性化) することによりモデル動物を作 成し、このモデル動物の物理学的、生物学的、病理学的 及び遺伝子的特徴を分析することにより、本発明の核内 レセプターの機能と疾病との関連を解明することも可能 となる。

【0030】また、前述した内在性遺伝子が破壊された モデル動物に、本発明のヒト由来の遺伝子を導入するこ とにより、本発明のヒト由来遺伝子のみを有するモデル 動物を作成し、導入されたヒト遺伝子をターゲットとし た薬剤(化合物等)を投与することにより、その薬剤の 治療学的効果を評価することも可能である。

【0031】さらに、本発明の核内レセプターの遺伝子及びその部分領域は、それ自体、核内レセプターの機能を遺伝子レベルで制御するアンチセンス医薬品として、ス遺伝子治療での使用において有用である。アンチセンス遺伝子は、アミノ酸コーディング領域のみならず、アミノ酸非コーディング領域の配列は、例えば、配列番号14および配列番号15で表される配列を用いることが

できる。

【0032】また本発明の核内レセプターをコードする 塩基配列はプローブまたはプライマーとしてさらなる核 内レセプターの探索ツールとして利用することが可能で ある。本発明のヒト核内レセプター塩基配列の断片をプ ローブとして使用するためには、配列番号もから10、 14および15のいずれかの配列に基づいてプローブを 設計すればよい。その長さは少なくとも15個の連続す る塩基配列であることが望ましい。プローブは慣用方法 により、例えば、放射性同位元素、ジゴキシゲニン、検 出可能な酵素等により標識できる。例えば放射性Pを用 いる場合、cDNA断片を用いる場合は、ランダムプラ イミングラベルにより標識し、また、合成プライマーを 使用する場合はリン酸化酵素により5、末端標識すると 都合がよい。このように標識したプローブをCDNAラ イブラリーとハイブリダイゼーションしてクローニング を行う。ハイブリダイゼーションは、慣用された方法、 条件により行うことができる。例えば、1XSSC、 0.5%SDS、温度65度洗浄である。cDNAライ ブラリーは、哺乳類を含む動物由来のものであってもよ

いが、特にヒトの組織・細胞由来のものが望ましい。 【0033】本発明のヒト核内レセプターの部分塩基配

列をプライマーとして利用することができる。プライマ ーを設計する場合には、例えば、配列番号6から10、 14および15のいずれかの配列から、例えば以下の条 件を満たすように2つを選定すればよい.

- 1) プライマーの長さが15から40塩基、好ましく は、20から30塩基であること。
- 2) プライマーの中のグアニンとシトシンの割合が、4 0%ないし60%、好ましくは45%ないし55%、よ り好ましくは50%ないし55%であること。
- 3) プライマー配列において、アデニン、チミン、グア ニン、シトシンの分布が部分的に偏らないこと。たとえ ば、グアニン、シトシンが繰り返し分布するような領域 は特異性が低いと考えられるのでプライマーとして適切 ではない。
- 4)選定されるプライマーに対応するヒト核内遺伝子の 塩基配列上の距離が好ましくは100ないし3000塩 基、さらに好ましくは、100ないし500塩基である こと。
- 5)各プライマー自身あるいは2つのプライマー間に相 補的な配列が存在しないこと。

プライマーの配列が選定されれば、市販のDNA合成機 器、例えば、パーキンエルマー社製によりプライマーD NAを合成すればよい。

【0034】以下、本発明を詳細に説明する。本発明者 らは、フグ核内レセプターをコードする遺伝子の塩基配 列をもとに設計したプローブ (配列番号11及び配列番 号13)を用いてヒト肝臓cDNAライブラリーのスク リーニングを行った。配列番号11をプローブとして、

核内レセプターをコードすると推定されるクローンが得 られた。しかし、完全長をコードするクローンが得られ なかったので、得られた遺伝子断片(配列番号12)をプ ローブとしてさらにヒト肝臓cDNAライブラリーのス クリーニングを行い、核内レセプターの完全長をコード すると推定されるクローンを2個得た。ついで、得られ たクローンのシークエンス解析を行った。

【0035】得られた完全長をコードすると推定される クローンのうちの1個(hAN023と命名する)の塩 基配列を配列番号14に示す。また、アミノ酸配列をコ ードする塩基配列を配列番号8に、推定アミノ酸配列を 配列番号3に示す。そして、この遺伝子のシークエンス 解析を行った結果、hANO23は、DNA結合領域と リガンド結合領域を持つことが分かった。

【0036】核内レセプターhAN023は、公知の核 内レセプターの配列との相同性からアミノ酸配列の80 位Cvsから146位MetまでがDNA結合領域、2 79位Leuから473位Serまでがリガンド結合領 域であると推定された、また、ヒトビタミンD3レセプ 9-(Proc. Natl. Acad. Sci. US A., Vol. 85, 3294-3298 (198 8)) のDNA結合領域とアミノ酸配列で67.2%の 相同性を有していた。

【0037】もう1個の完全長をコードすると推定され るクローンの塩基配列を配列番号15に示す。この遺伝子 には、ハイパーバリアブル領域をコードすると考えられ る領域内に一般の翻訳開始コドンであるATGが存在せ ず、代わりにGTGコドンまたはCTGコドンが見出さ れた。開始コドンがATGではなく、CTGやGTGを 翻訳開始コドンとしている遺伝子はいくつか報告されて พล (Cell 52 (2), 185-195(198 8) EMBO 10(3), 655-664(199 1). J. Virol, 66 (3) 1765-1768 (1992))」そこで、in vitroにおいて蛋白質の生 合成を調べたところ、CTGやGTGを翻訳開始コドン として翻訳された2種類の蛋白質(約48kdaと約5 Okda)の存在が確認された(推定するアミノ酸配列 を配列番号1および配列番号2に示す)、これらの遺伝 子は、核内レセプタートANO23と同じDNA結合領 域とリガンド結合領域を有することから核内レセプター hANO23のスプライシングバリアントであると結論 された。

【0038】配列番号13をプローブとした場合には、 hAN015 (成体型、配列番号9)、hAN016 (胎児型、配列番号10)の2個のクローンが得られ た。これらのクローンの推定アミノ酸配列を配列番号4 (hanolo (成体型))、配列番号5(hanol 6(胎児型))に示す、これらの遺伝子をシークエンス 解析した結果、DNA結合領域とリガンド結合領域を持 つことが分かった。核内レセプターhANO16(成体

型:配列番号 4)はCys24からMet89までがDNA結合ドメイン、Lys90からAla479までがリガンド結合ドメインであると推定された。hANO16(胎児型;配列番号5)はCys40からMet105までがDNA結合ドメイン、Lys106からAla495までがリガンド結合ドメインであると推定された。ANO16(成体型)(胎児型)は共に既知のラット $\alpha$ -フェトプロテイン転写因子(Molecular and Cellular Biology、Vol16 Mo7、3853-3865(1996))のDNA結合領域とアミノ酸配列で93.9%の相同性を有していた。ANO16(成体型、胎児型)のDNA結合領域よりC末端側の配列は、既報告とほぼ同じであるが、N末端側は、既報告と異なり、さらにN末端領域において胎児型と成人型の違いを同定した。

【0039】本発明の遺伝子は下記実施例に記載されて いるように、ヒト肝臓由来のcDNAライブラリーか ら、パイプリダイゼーション法を利用して得ることもで きるが、本発明により決定されたDNAの塩基配列に基 づいて、ヒト肝臓由来のcDNAライブラリーを鋳型と するPCR法により容易に得ることもできる。本発明核 内レセプターは、配列番号1からうに示されるアミノ酸 配列を含む蛋白質と実質的に同等の生物活性が保持され る限り、該配列中の1または複数のアミノ酸が欠失、置 換もしくは付加されたヒト核内レセプター蛋白質も本発 明の範囲に含まれる。ここでいう生物活性とは、同じリ ガンドに結合し、標的遺伝子の転写活性を制御する活性 を意味する。好ましくは、配列番号1からうで表される。 配列中の1個以上20個以下、好ましくは1個以上10 個以下、さらに好ましくは1個以上5個以下のアミノ酸 が欠失、置換もしくは付加されたヒト核内レセプター蛋 白質である。より好ましくは、配列番号1かららで表さ れる配列中の1個以上20個以下、好ましくは1個以上 10個以下。さらに好ましくは1個以上5個以下のアミ ノ酸が欠失、置換もしくは付加された、脂溶性ホルモン と結合するヒト核内レセプター蛋白質であり、さらによ り好ましくは、(1)配列番号1、配列番号2並びに配 列番号3で表される配列中の1個以上20個以下、好ま しくは1個以上10個以下、さらに好ましくは1個以上 5個以下のアミノ酸が欠失、置換もしくは付加された、 ステロイドと結合するヒト核内レセプター蛋白質、

(2)配列番号4または配列番号5で表される配列中の1個以上20個以下、好ましくは1個以上10個以下、さらに好ましくは1個以上5個以下のアミノ酸が欠失、置換もしくは付加された、αーフェトプロテインを1つの標的遺伝子とするヒト核内レセプター蛋白質、である。

【0040】アミノ酸の欠失、置換もしくは付加による 変異体は、保存的に置換された配列を含んでいてもよい、これは、特定のアミノ酸残基が類似の物理化学的特 後を有する残基によって置き換えられていてもよいこと を意味している。保存的置換の非限定的な例には、「1 e, Val, LeuまたはAla相互の置換のような脂肪族鎖含有アミノ酸残基の間の置換、あるいはLysとArgのような極性基の置換が含まれる。

【0041】アミノ酸の欠失、置換もしくは付加による 変異体は、例えば、それをコードする遺伝子に周知技術 である部位特異的変異誘発(例えば、Nucl. Aid Research, vol. 10, No. 20, 64 87-6500, 1992)をすることにより得ること ができる。

【0042】部位特異的変異誘発は、例えば、所望の変異である特定の変異を受けるべき一本鎖ファージDNAに相補的で一部変異を含む合成オリゴヌクレオチドプライマーを用いて行うことができる。すなわち、プライマーとして前記合成オリゴヌクレオチドを用いてファージに相補的な鎖を合成させ、得られた二重鎖DNAで宿主細菌を形質転換する。形質転換された宿主を寒天にアレートし、プラークを形成させる、理論的には50%のブラークが変異を有し、残りの50%が元の配列を有する。得られたプラークを、変異を有するDNAとはハイブリッドを形成するが元の鎖とはハイブリッドを形成しない条件において、ラベルされた合成プローブとハイブリッドを形成させ、変異体を得る、

【0043】なお、アミノ酸配列の欠失、置換もしくは 付加を行う方法としては、前記の部位特異的変異誘発の ほかにも、遺伝子を変異原で処理する方法あるいは遺伝 子を制限酵素で開製し、選択した遺伝子断片を除去、付 加または置換し、ついで連結する方法もある。

【0044】また、本発明の核内レセプターをコードする核酸については、1つのアミノ酸をコードするコドンは複数存在するので、コードされるアミノ酸配列が同じであれば、どのような塩基配列の遺伝子も本発明の範囲に含まれる。したがって、本発明には配列番号1からうで示されるアミノ酸配列をコードするいずれの遺伝子、並びに該配列中の1または複数のアミノ酸が欠失、置換もしくは付加されたヒト核内レセプター蛋白質をコードする塩基配列も本発明の範囲に含まれることを意味する。なお、ここでいう「1または複数のアミノ酸が欠失、置換もしくは付加」とは前述の定義と同じものを意味する。

【0045】また、本発明の範囲に入る塩基配列には、ストリンジェントな条件下で本発明のヒト核内レセプター塩基配列にハイブリダイズし、該塩基配列中にジンクフィンガー構造をもつ遺伝子が含まれる。ストリンジェントな条件は、例えば、Sambrookら、MolecularCioning: A Laboratory Manual、2nd edition、Vol. 1、101~104、(1986)に記載された条件を意味する、より具体的には、1XSSC、0、5%SDS、温度65度での洗浄条件が含まれる。

【0046】配列番号4及び配列番号3に各々示される

ヒト核内レセプター蛋白質は、既知のラット $\alpha$ -フェトプロティン転写因子のDNA結合領域と高い相同性を有している。ラット $\alpha$ -フェトプロティン転写因子は、 $\alpha$ -フェトプロティンの制御領域に結合する転写因子として単離され、 $\alpha$ -フェトプロティンの制御領域中のTCAAGGTCAに結合することが知られている(Molecular and Cellular Biology、Vol16、No7、3853-3865(1996)),また、 $\alpha$ -フェトプロティン遺伝子は、胎児期から幼児期において活性化されるが、成体になると不活性になり、さらにガン化において再度活性化されることが知られている(Molecular and Cellular Biology、Vol.16 No7、3853-3865(1996)、Molecular and Cellular Biology、Vol.13 No3、1619-1633(1993))。

【0047】したがって配列番号9及び10に示される 核内レセプター蛋白質をコードする遺伝子を用い、例え ば、hAN016(成人型)のアゴニストまたはhAN 016(胎児型)のアンタゴニストをスクリーニングす ることにより、細胞のガン化制御物質を選択することが 可能である。

【0048】配列番号1乃至3で表される核内レセプター蛋白質は小腸・肝臓特異的発現であるので、該核内レセプターは小腸・肝機能調節に寄与しているものと考えられる。したがって、前述したように、本発明の核内レセプターを用いることにより初めて、小腸・肝臓に特異的な標的遺伝子の発現調節に寄与するアゴニスト、アンタゴニストをスクリーニングすることが可能となり、小腸・肝臓機能を調節する医薬品の開発に貢献することが可能となる。

【()()49】配列番号1乃至配列番号3で表される核内 レセプターは、ステロイド化合物をリガンドの1つとし ている、したがって、ステロイドの作用によって惹起さ れる疾病の治療薬の開発に利用できる可能性が高い。例 えば、コルチコステロンは、肝臓においてはグリコーゲ ン貯留、コレステロール産生等の作用を示し、腸管にお いてはCa吸収抑制作用を示すことが知られている。ま た、その他にもコルチコステロンは、抗炎症作用、糖質 代謝作用、蛋白代謝作用、脂質代謝作用、電解質代謝作 用、尿中Ca排泄促進作用等が知られている。よって、 コルチコステロンがリガンドとなる核内レセプターの活 性を制御することにより、糖尿病、高脂血症、高血圧、 骨粗鬆症、筋萎縮、浮腫、アレルギー等の治療薬開発が 可能である。さらに、配列番号1乃至配列番号3で表さ れる核内レセプターは、アンドロステンジオンの代謝物 であるうぉーアンドロスタン=3、17=ジオン、5β ンドロスタン - 3 β - オル - 1 7 - オンで活性化される ことから、男性ホルモンの合成・代謝を制御していると 考えられる、同様に、黄体ホルモンであるプロゲステロ ン類縁化合物である5βープレグナンー3.20-ジオ ン、 $20\alpha$ ージヒドロキシプロゲステロン、6,  $16\alpha$ 

ージメチルプレグネノロンおよびエストロン類縁化合物である $11\beta$ ーヒドロキシエステロンによって活性化されることから、これらホルモンの合成・代謝を制御していると考えられる、黄体ホルモンは性ホルモン作用以外に蛋白質、糖、脂質代謝、肝臓での排出機能、免疫抑制作用、抗うつ作用等が知られており、例えば、 $5\beta$ -プレグナンー3、20-ジオンの生理作用の一つとしてリンパ球の増殖抑制作用が報告されている。エストロゲンについては性ホルモン作用以外に、骨におけるCa沈着に進、黄体ホルモン分泌、副腎皮質ホルモン産生等を調節することが知られている。

【0050】また、配列番号1乃至配列番号3で表され る核内レセプターは肝臓と小腸に高発現する核内レセプ ターである、肝臓と小腸の両者が関与することで特徴で けられる生体内での重要な機能としては、コレステロー ルやトリグリセリド等を中心とした脂質代謝があり、該 核内レセプターはその発現分布の特徴からこれら脂質代 謝に関与していると考えられる。肝臓と小腸での高発現 を特徴する蛋白質としてはアポA-1、アポA-11並 びにP450系の各種酵素がある、アポA-I、アポA - 1 1 はコレステロールやトリグリセリド代謝を中心と する脂質代謝に関与し、またP450系の酵素はステロ ールの合成。代謝、薬物代謝を調節していることが広く 知られている。なお、P450系の酵素はステロイドで 誘導されることが知られている。これらの事実に加え て、前述したように該核内レセプターが各種ステロイド をリガンドする事実は、該核内レセプターがステロール の代謝、ホメオスタシス、薬物代謝ならびにステロール を中心とした脂質代謝の調節に関与することを裏付ける ものであると考えられる。したがって、該核内レセプタ 一の機能を制御することにより、各種ステロイド作用を 調節する医薬品開発のみならず、脂質代謝に関連する高 脂血症、動脈硬化に対する医薬品開発が可能であると考 えられる。

【0051】本明細書の実施例において、ステロイドが本発明の核内レセプターのリガンドとして働くことを示したが、本発明のリガンドスクリーニング系を用いることによってステロイド以外の化合物を見出すことが可能である。また、配列番号1乃至配列番号3で表される核内レセプターは肝臓と小腸に高発現することから、前述した以外の肝臓および小腸の関与する生理作用、疾患に関与していることも容易に想像される。

【0052】配列番号1ないし配列番号うに示される本発明の核内レセプターに対する抗体は、例えば、前述の遺伝子組換えの常法により得られた、本発明の核内レセプター蛋白質あるいはそのペプチド断片を用いて、哺乳動物免疫することにより得ることができる。また、免疫した哺乳動物の脾臓細胞とミエローマ細胞を融合することによりモノクローナル抗体を得ることもできる

[0053]

【実施例】以下、本発明を実施例により説明する。 (1) フグANO23をプローブとするヒト成人肝臓cDNAライブラリーのスクリーニング

λgt10をベクターとするヒト成人肝臓cDNAライブラリー (Clontech Laboratories, Inc., Palo Alto, CA, US A) をE. coli C600Hfl株に感染させて3.7℃で培養し、 形成したプラークをHybond-Nナイロン膜(Amersham Int ernational plc, Little Chalfont, England) に転写 し、アルカリ変性、中和後、UV照射により固定した。 プローブはフグ核内レセプターの一つ、ANO23 cDNAのジ ンクフィンガー183塩基対(配列番号11)を[α-32P]d CTPでランダム標識したものを使用した。標識にはredip rime DNA labelling system (Amersham International pic, Little Chalfont, England) を使用した。ハイブ リダイゼーションは、6x SSC (900mM NaCl, 90mM クエ ン酸ナトリウム)、5x Denhardt溶液(0.1% フィコール 400, 0.1% ポリビニルピロリドン, 0.1%ウシ血清アルブ ミン)、0.5% SDS、100μg/ml 熱変性サケ精子DNAを含 む55℃の溶液中で一晩おこなった。ナイロン膜は続いて 2x SSC (300mM NaCl. 30mM クエン酸ナトリウム)、0.1 % SDSを含む溶液で室温にてリンス後、1x SSC (150mM N aCl, 15mM クエン酸ナトリウム)、0.1% SDSを含む55℃ あるいは60℃の溶液で洗浄した。洗浄したナイロン膜上 のシグナルは、Bio-imaging Analysis System 2000 (Fu ji Photo Film Co. Ltd., Tokyo, Japan)を用いて視覚 化した。一次スクリーニングで得られた陽性シグナル は、二次・三次スクリーニングをおこなうことにより単 一クローンにまで精製した。

【0054】(2)ヒト新規核内レセプターcDNAのスクリーニング

フグ核内レセプターANO23 cDNAのジンクフィンガーをプローブとして単離したクローンのうち、クローン2a245 の挿入配列(配列番号12)は、完全なジンクフィンガーを有し644塩基からなるcDNA断片であることがわかった。そこで完全長 c D N A を得ることを目的として、2a 245の挿入配列全体を $\{\alpha^{-3}^{2}^{2}\}$  dCTPとrediprime DNA 1ab elling systemでランダム標識し、これをプローブとしてヒト成人肝臓cDNAライブラリーに対してスクリーニングをおこなった。ハイブリダイゼーションは、6x SSC(900mM NaC1,90mM クエン酸ナトリウム)、5x Denhar dt溶液(0.1% フィコール400,0.1% ポリビニルピロリドン、0.1%ウシ血清アルブミン)、0.5% SDS、 $100\mu g/m$ 1 熱変性サケ精子DNAを含む65℃の溶液中で一晩おこなった。ナイロン膜の洗浄は、1x SSC(150mM NaC1,15mM クエン酸ナトリウム)、0.1% SDSを含む65℃の溶液で

おこなった、洗浄したナイロン膜上のシグナルは、Bio-imaging Analysis System 2000 (Fuji Photo Film Co. Ltd., Tokyo, Japan) を用いて視覚化した。一次スクリーニングで得られた陽性シグナルは、二次・三次スクリーニングをおこなうことにより単一クローンにまで精製した。その結果、全長をコードすると考えられる2個のクローンJTY100 (配列番号14)とJTY105 (配列番号15)が得られた。

【0055】(3) ファージ・クローンのシークエンシ ングとシークエンス解析

ファージの挿入配列はPCR法により増幅させた。すなわ ち、ファージの単一プラークを滅菌水中で30分間放置す ることにより拡散させ、そのうち一部を20μ1のPCR反応 液(10mM Tris-HCl (pHS.3), 50mM KCl, 1.5mM MgCl2. 0.25mM dATP, 0.25mM dCTP, 0.25mM dGTP, 0.25mM dTTP, 0.1μM λgt10 forward primer, 0.1μM λgt10 rever se primer, 0.025U/µ1 recombinant TaKaRa Taq (Taka ra Shuzo, Tokyo, Japan)) 中に添加した。PCRの条件 は、95℃ 2分 ->: (95℃ 30秒 ->:55℃ 30秒 ->: 72℃ 2 分)x35サイクル →>: 72℃ 10分に設定し、PCR装置はGen eAmp PCR System 9600を使用した。増幅したDNAのシー クエンスはプライマーウォーキング法により決定した。 シークエンス反応は以下のように行った。増幅したDNA を、Sephadex G-50 (Pharmacia, Uppsala, Sweden) で 脱塩後、Dve Terminator Cycle Sequencing Kit FSによ り反応させ、DNA Sequencer Mode1373Aで電気泳動し た。得られたシークエンスは、BLAST法を用いてDDBJデ ータベース (National Institute of Genetics, Mishim a、Japan)に対してホモロジー検索をおこなった。Gene Amp PCR System 9600, Dye Terminator Cycle Sequenci ng Kit FS. そしてDNA Sequencer Model 373Aは、Perki n Elmer Applied Biosystems Division (Foster City, CA、USA) から購入した。シークエンス解析により、ク ローンJTY100がヒト新規核内レセプターhAV023の全長CD Sをコードするクローンであることがわかった(配列番 号8、対応するアミノ酸配列を配列番号3に示す)。ホ モロジー検索の結果、Cys80からMet146までがDNA結合領 域、Leu279からSer473までがリガンド結合領域であると 推定された。これら両領域のアミノ酸、塩基配列の相同 性を、ヒト・ビタミンD3レセプター(hVDR)、アフリ カツメガエル・オーファンレセプター〇NR1(x0NR 1)、ヒト・オーファンレセプターMB67 (hMB67)に 対して解析した結果を表1に示す。

【0056】

【表1】

Δ	TTY1	と呼知オー	-ファン1	ノヤプター	との相同性	(アミノ酸)

	DNA結	合領域	リガンド結合領域					
	相同性(%)	残基数	相同性(%)	残基数				
hVDR	67.2	67	41.8	201				
xONR1	71.6	67	54.4	193				
hMB67	61.2	67	49.5	190				

B. JTY1と既知オーファンレセプターとの相同性(塩基)

	DNA結	合領域	リガンド	古合領域	
	相同性(%)	残基数	相同性(%)	残基数	
hVDR	70.6	201	59.7	597	
xONR1	75.1	201	63.4	590	
hMB67	65.1	195	58.2	572	

【0057】(4) JTY105の発現

シークエンス解析の結果、JTY105(配列番号15) はJTY100の一部(配列番号14の塩基配列311 から438の領域)がスプライシングにより抜けたクロ ーンであることが明らかになった。JTY105にはハ イパーバリアブル領域をコードすると考えられる領域内 に一般の翻訳開始となるATG配列が存在しなかった が、CTGやGTGを翻訳開始コドンとしている遺伝子 が報告されているので、該遺伝子もCTGやGTGが開 始コドンとして機能している可能性が考えられた。そこ で配列番号15で表されるcDNAをテンプレートとし Tin vitro transcription &; tranlation kit(Promega 社)の系を用いて試験管内で蛋白質の生合成を検討し た。その結果、CTGやGTGを翻訳開始コドンとして 翻訳された2種類の蛋白質(約48kdaと約50kd a)の存在が確認された。CTGを開始コドンとする遺 伝子の配列を配列番号6に示す(推定アミノ酸配列を配 列番号1に示す)。GTGを開始コドンとする遺伝子の 配列を配列番号7に示す(推定アミノ酸配列を配列番号 2に示す)、以上の結果より、JTY105は、JTY 100と同じDNA結合領域およびリガンド結合領域を 有し、ハイパーバリアプル領域の一部がJTY100と 異なるスプライシングバリアントと結論された。すなわ ち、hANO23にはスプライシングバリアントと考え られる2種類のcDNA(mRNA)が存在し、うち1種 類は通常のATGを翻訳開始点とする蛋白質(配列番号 3)をコードし、他の1種類はCTGまたはGTGを翻訳 開始点とする2種類の蛋白質(配列番号1および配列番号 2)をコードし、hANO23には合計3種類の蛋白質が 存在することが確認された。

【0058】(5) ノーザン・ブロッティングによる発 現部位の同定

hAN023の機器ごとの発現レベルを解析するため、hAN023の機器ごとの発現レベルを解析するため、hAN023のリガンド結合領域を含む配列(配列番号14の塩基配列797から1765)をプローブとしてノーザ

ン・ブロッティングをおこなった。ヒト・ポリ(A)+ RNA のソースはHuman Multiple Tissue Northern Blot (Clo ntech Laboratories, Inc., Palo Alto,CA, USA) を使 用した。このブロットは、心臓、脳、胎盤、肺、肝臓、 骨格筋、腎臓、膵臓、副腎髄質、甲状腺、副腎皮質、精 巣、胸腺、小腸、胃のポリ(A)+ RNAをそれぞれ2μg、 サイズ分画後ナイロン膜上に転写し固定化したものであ る。プローブは、hANO23のリガンド結合領域を含 む配列(配列番号14の塩基配列797から176ラ) を[α=0P]dCTPとrediprime DNA labelling systemでラ ンダム標識することにより調製した。ハイブリダイゼー ションの条件はExpressHyb Hybridization Solution (C lontech Laboratories, Inc., Palo Alto, CA, USA) Ø 使用マニュアルに従った。ナイロン膜の洗浄は、0.1x S SC (15mM NaCl, 1.5mM クエン酸ナトリウム)、0.1% SD Sを含む50℃の溶液でおこなった。洗浄したナイロン膜 上のシグナルは、Bio-imaging Analysis System 2000を 用いて視覚化した。その結果、hANO23は小腸と肝臓にお いて特異的に発現していることが確かめられた。そして mRNAのサイズは約3.5キロ塩基であった(図1)、小腸 と肝臓にはこのほか4.5キロ、6.5キロ塩基のバンドも弱 いながら検出された。

## (6) ステロイドによるhAN023活性化

hANO23のリガンド結合領域を含む領域(配列表14の塩基配列797~1765)を、pM DNA-BD vector (CLONETECH社、Mammalian MATCHMAKER Two-Hybrid Assay Kit,#K1602-1)のGAL4のDNA結合領域の直下流に挿入し、hANO23発現プラスミド (pM-hANO23)を構築した。レボータープラスミド (pG5tkLuc3)は、GAL4-responsive element (UASx5)およびHSV thymidine kinase (TK)のminimal promoterの支配下にホタルルシフェラーゼを発現する様に構築した。すなわち、pG5CATベクター(CLONETECH、Mammalian MATCHMAKER Two-Hybrid Assay Kit,#K1602-1)由来のUASx5の下流にpTKβ (CLUNETECH、#6179-1)由来のHSVtkminimal promoterを連結し、これをpGL3-Basicvector

(Promega、#E1751)のマルチクローニングサイトに挿入 した。各プラスミドで形質転換した大腸菌JM109からの プラスミドの精製は、エンドトキシンフリープラスミド 精製キット(QUIAGEN、EndoFree Plasmid Maxi Kit #123 63)を用いて行った。CV1細胞を24穴プレート(FALCON #3047)に、ウェル当たり0.4x105個/0.4回播き込み、37 で、5% CO。下で培養した。培養には、活性炭処理10%年 胎児血清、50単位/mlペニシリン (GIBCO BRL)および50 μg/mlストレプトマイシン (GIBCO BRL)を含む D-MEM(L ow Glucose: 日研生物医学研究所)(以下DCC培地と略 す)を用いた。20時間培養後、リポフェクトアミン試薬 (1.6µ1 / well) (GIBCO BRL, #18324-012)を用いて、 レセプタープラスミド(pM-hAN023; 360ng / well)およ びレポータープラスミド(pG5tkLuc3: 40ng / well)を細 胞にトランスフェクションした。トランスフェクション 5時間後に、トランスフェクションに用いた培地をDCC培 地に交換した。翌日に被験化合物を添加し、37 $^{\circ}$ 、5% C  $0_2$ 下できらに20時間培養した。細胞をPBS(-)で2回洗浄後、細胞溶解剤 (Promega, Luciferase Cell CultureLy sis Reagent、#E1531) ( $100\mu$ l /well)を加え細胞を溶解した。細胞溶解液の一部 ( $10\mu$ l /well)を、ルシフェラーゼ測定プレート ( $10\mu$ l /well) (ダイアヤトロン、ルミキットダイアルシフェラーゼ)を加えてルシフェラーゼ活性を測定した。なお、ルシフェラーゼ活性の測定は、ダイアヤトロンCT-9000Dを用いて、各サンプル15秒間の積算で行った。その結果、表2に示すように、各種の天然、合成ステロイドがhAN023の転写活性を増強することが明らかとなった。

[0059]

【表2】

ステロイドによるhAN023転写活性増強

化合物添加によるhAN023転写活性増強 (化合物添加時のルシフェラーゼ活性/ 溶媒添加時のルシフェラーゼ活性)
5.9*
12.1*
2.8
2.2
2.0
2.5
2.8
6.0*
1.8
2.5

# \*印は化合物10μM添加、無印は化合物30μM添加

【0060】(7) hAN016 (胎児型) 遺伝子の単離

Agt10をベクターとするヒト胎児肝臓cDNAライブラリー (Clontech Laboratories, Inc., Palo Alto, CA. US A) をE. coli C600Hfl株に感染させて37℃で培養し、形成したプラークをHybond-Nナイロン膜 (Amersham International plc, Little Chalfont, England) に転写し、アルカリ変性、中和後、UV照射により固定した。プローブはフグ核内レセプターの一つ、ANO16 cDNAのジンクフィンガー183塩基対(配列番号13)を[α-30P]dCTPでランダム標識したものを使用した、標識にはrediprime DNA labelling system (Amersham International plc, Little Chalfont, England) を使用した、ハイブリダイゼーションは、6x SSC(900mM NaCl、90mM クエン酸ナトリウム)、5x Denhardt溶液(0.1% フィコール400、0.1%ポリビニルピロリドン、0.1% ウシ血清アルブミン)、0.3% SDS、100μs/ml 熱変性サケ精子DNAを含む5

5Cの溶液中で一晩おこなった。ナイロン膜は続いて2xS SC (300mM NaCl、30mM クエン酸ナトリウム)、0.1% SD Sを含む溶液で室温にてリンス後、1x SSC (150mM NaCl、15mM クエン酸ナトリウム)、0.1% SDSを含む55℃の溶液で洗浄した。洗浄したナイロン膜上のシグナルは、Bi orimaging Analysis System 2000 (Fuji Photo Film Co. Ltd., Tokyo, Japan)を用いて視覚化した。一次スクリーニングで得られた陽性シグナルは、二次・三次スクリーニングをおこなうことにより単一クローンにまで精製した。

【 0 0 6 1 】 ( 8 ) h A N 0 1 6 ( 胎児型 ) 遺伝子のシ ークエンス解析

フグ核内レセプターANO16 cDNAのジンクフィンガーをプローブとして単離したファージクローンよりファージDN Aを調製し、制限酵素EcoR 1で消化後、常法により挿入配列を分離精製した。精製した挿入配列を超音波処理により断片化し、末端を平滑化した後、制限酵素EcoR Vで

消化したプラスミドベクターpGEM 5Zf(+) (Promega Cor poration, Madison, WI, USA) に連結し、大腸菌JM109を形 質転換して、挿入配列が平均500bpのショットガンライ ブラリーとした。このショットガンライブラリーの各ク ローンについて挿入配列をPCR法により増幅させた。す なわち、ショットガンライブラリーの各クローンを20μ 1のPCR反応液(10mM Tris-HCI (pH8.3), 50mM KCl, 1.5 mM MgC12, 0.25mM dATP, 0.25mM dCTP, 0.25mM dGTP, 0.25mM dTTP,  $0.1\mu$ M M13 forward primer,  $0.1\mu$ M M13 reverse primer, 0.025U/ $\mu$ l recombinant TaKaRa Tag (Takara Shuzo, Tokyo, Japan)) 中に添加し、95℃ 2 分 →>: (95℃ 30秒 →>: 55℃ 30秒 →>: 72℃ 2分) x35サイ クル → 72℃ 10分の条件でPCRを行った。PCR装置はGen eAmp PCR System 9600を使用した。増幅したDNAは、Sep hadex G-50 (Pharmacia, Uppsala, Sweden) で脱塩後、 Dye Terminator Cycle Sequencing Kit FSにより反応さ せ、DNA Sequencer Model373Aで電気泳動した。得られ たシークエンスからコンティックを作製し、各ファージ クローンについて挿入配列の全塩基配列を決定した。得

られた塩基配列はBLAST法を用いてDDBJデータベース(N ational Institute of Genetics, Mishima, Japan) に対 してホモロジー検索をおこなった。GeneAmp PCR System 9600. Dye Terminator Cycle Sequencing Kit FS. 7 してDNA Sequencer Model 373Aは、Perkin Elmer Appli ed Biosystems Division (Foster City, CA, USA) から 購入した。シークエンス解析の結果、得られたクローン のうち、クローンab410がヒト新規核内レセプターhANO1 6 (胎児型)の全長CDSをコードするクローンであること が分かった、(配列番号10)、これに対応するアミノ酸 配列を配列番号与に示す)。ホモロジー検索の結果、Cy s40からMet105までがDNA結合ドメイン、Lys106からAla4 95までがリガンド結合ドメインであると推定された。こ れら両ドメインのアミノ酸、塩基配列の相同性を、マウ ス・オーファンレセプターLRH(nLRH)、ラット・オーフ ァンレセプターFTF(rFTF)に対して解析した結果を表3 に示す。

[0062]

【表3】

L hAN016と既知オーファンレセプターとの相同性(アミノ酸)

	DNA結	合領域	リガンド結合領域				
	相同性(%)	残基数	相同性 (%)	残基数			
mLRH	93.9	66	90.0	390			
rFTF	93.9	66	*	*			

\*印:rFTFの配列が記載されていないため比較できず。

R hANOI6と既知オーファンレセプターとの相同性(塩基)

D. 112 414 10 C 340,44 7	DNA結	合領域	リガンド	<b>吉合領域</b>
	相同性 (%)	残基数	相同性 (%)	残基数
mLRH	86.4	198	85.8	1170
tFTF	87.4	198	*	*

★印:rFTFの配列が記載されていないため比較できず。

【0063】(9)hAN016(成体型)遺伝子の単 雑

Agt10をベクターとするヒト成人肝臓cDNAライブラリー (Clontech Laboratories, Inc., Palo Alto, CA, US A) をE. coli C600Hfl株に感染させて37℃で培養し、形成したプラークをHybond-Nナイロン膜(Amersham International plc, Little Chalfont, England)に転写し、アルカリ変性、中和後、UV照射により固定した。プローブはフグ核内レセプターの一つ、ANO16 cDNAのジンクフィンガー183塩基対(配列番号13)を{α-²²P}dCTPでランダム標識したものを使用した、標識にはrediprime DNA labelling system (Amersham International plc, Little Chalfont, England)を使用した。スクリーニングは、トANO16 (胎児型)遺伝子の単離と同様の方法、条件で行った。一次スクリーニングで得られた陽性シグナルは、二次・三次スクリーニングをおこなうことにより単一クローンにまで精製した。

【0064】(10) hAN016 (成体型) のシーク

エンス解析

フグ核内レセプターANO16 cDNAのジンクフィンガーをプローブとして単離したファージクローンについて、胎児型hANO16のシークエンス解析と同様の方法でショットガンライブラリーを作製し、挿入配列の全塩基配列を決定した。シークエンス解析の結果、得られたクローンのうち、クローンaa814がヒト新規核内レセプターhANO16 (成体型)の全長CDSをコードするクローンであることが分かった。(配列番号9。これに対応するアミノ酸配列を配列番号4に示す)、また、hANO16(成体型)のVa122以降のアミノ酸配列と同一であった。ホモロジー検索の結果、Cys24からMet89までがDNA結合ドメイン、Lys90からAIa479までがリガンド結合ドメインであると推定された。これら両ドメインのアミノ酸、塩基配列は、hANO16(胎児型)と同一であった。

[0065]

【発明の効果】以上述べたように、本発明によれば、ヒ

ト核内レセプター蛋白質、該蛋白質をコードする遺伝 提供された。すなわち本発明により医薬品の開発、並び に疾患の診断、治療につながる有用な材料および方法が 子、該遺伝子を含有するベクター並びに形質転換体、該 蛋白質のアゴニスト並びにアンタゴニストのスクリーニ 提供された。 ング方法、該遺伝子よりデザインされるプローブ、プラ [0066] イマー、並びにヒト核内レセプター蛋白に対する抗体が 【配列表】 SEQUENCE LISTING <:110>: JAPAN TOBACCO Inc <:120>; New nuclear receptors, genes encoding said nuclear receptors and the use thereof. <:130>; J98- 0151 <:140>; <:141>: <:150>: JP 9- 230335 <:151>: 1997-08-11 <:160>: 15 <;170>; PatentIn Ver. 2.0 [0067] <:210>: 1 <:211>: 434 <:212>: PRT <:213>; Homo sapiens <:400>: 1 Leu Glu Val Arg Pro Lys Glu Ser Trp Asn His Ala Asp Phe Val His 10 1 5 Cys Glu Asp Thr Glu Ser Val Pro Gly Lys Pro Ser Val Asn Ala Asp 20 25 Glu Glu Val Gly Gly Pro Gln He Cys Arg Val Cys Gly Asp Lys Ala 40 Thr Gly Tyr His Phe Asn Val Met Thr Cys Glu Gly Cys Lys Gly Phe 55 Phe Arg Arg Ala Met Lys Arg Ash Ala Arg Leu Arg Cys Pro Phe Arg 65 70 75 Lys Gly Ala Cys Glu He Thr Arg Lys Thr Arg Arg Gln Cys Gln Ala 35 90 105

Cys Arg Leu Arg Lys Cys Leu Glu Ser Gly Met Lys Lys Glu Met He Met Ser Asp Glu Ala Val Glu Glu Arg Arg Ala Leu Ile Lys Arg Lys 115 120 Lys Ser Glu Arg Thr Gly Thr Gln Pro Leu Gly Val Gln Gly Leu Thr 135 Glu Glu Gln Arg Met Met Ile Arg Glu Leu Met Asp Ala Gln Met Lys 155 150 Thr Phe Asp Thr Thr Phe Ser His Phe Lys Asn Phe Arg Leu Pro Gly 170 165 Val Leu Ser Ser Gly Cys Glu Leu Pro Glu Ser Leu Gln Ala Pro Ser 185 180 Arg Glu Glu Ala Ala Lys Trp Ser Gln Val Arg Lys Asp Leu Cys Ser

200 Leu Lys Val Ser Leu Gln Leu Arg Gly Glu Asp Gly Ser Val Trp Asn

210		215			220		
Tyr Lys Pro 225	Pro Ala	Asp Ser 230	Gly G		Glu Ile 235	Phe Ser	Leu Leu 240
Pro His Met	Ala Asp 245	Met Ser	Thr T	yr <b>Me</b> t 250	Phe Lys	Gly [[e	He Ser 255
Phe Ala Lys		Ser Tyr		arg Asp 165	Leu Pro	He Glu 270	Asp Gln
He Ser Leu	Leu Lys	Gly Ala	Ala P		Leu Cys		Arg Phe
275 Asn Thr Val				ly Thr			Arg Leu
290 Ser Tyr Cys	Leu Glu					Gln Leu	
305 Glu Pro Met	Leu Lys	310 Phe His	Tyr M		315 Lys Lys	Leu Gln	320 Leu His
Glu Glu Glu	325 Tyr Val	Leu Met	Gln A	330 Ia He	Ser Leu	Phe Ser	335 Pro Asp
	340			45		350	
Arg Pro Gly 355		Gln His	Arg V 360	al Val	Asp Gln	Leu G1n 365	Glu Gln
Phe Ala Ile 370	Thr Leu	Lys Ser 375		le Glu	Cys Asn 380	Arg Pro	Gin Pro
Ala His Arg	Phe Leu	Phe Leu	Lys [	le Met	Ala Met	Leu Thr	Glu Leu
385		390			395		400
Arg Ser Ile	-405			410			415
lle His Pro	Phe Ala 420	Thr Pro		let Gln 25	Glu Leu	Phe G1y 430	He Thr
Gly Ser							
<:210>; 2							
<:211>: 457							
<:212>: PRT							
<:213>: Hom	o sapiens	5					
<:400>: 2						_	
Val Asp Pro 1	Arg Gly 5	Glu Val	Gly A	la Lys 10	Asn Leu	Pre Pro	Ser Ser 15
Pro Arg Gly	Pro Glu 20	Ala Asn		Tu Val 25	Arg Pro	Lys Glu 30	Ser Trp
Asm His Ala 35		Val His	Cys G 40	lu Asp	Thr Glu	Ser Val 45	Pro Gly
Lys Pro Ser 50	Val Asn	Ala Asp 55		lu Val	Gly Gly 60	Pro Gin	He Cys
Arg Val Cys	GIy Asp			ly Tyr	His Phe	Asn Val	Met Thr 80
Cys Glu Gly	Cys Lys 85		Phe A	irg Arg		Lys Arg	
Arg Leu Arg	Cys Pro	Phe Arg		_	Cys Glu	He Thr	
Thr Arg Arg	-100 :Gln Cvs	Gln Ala			Arg Lys		Glu Ser
115			120	.,	., -, -	125	

[0068]

Gly	Met	Lys	Lys	Glu	Met	He	Met	Ser	Asp	Glu	Ala	Val	Glu	Glu	Arg
	130					135					140				
	Ala	Leu	He	Lys		Lys	Lys	Ser	Glu		Thr	Gly	Thr	Gln	
145	C1	57 1	C1	C1	150	TL	C1	C1	C1.	155	и. ь	W. L	11.	4	160
Leu	GIY	vai	Gln	165	Leu	ınr	GIU	GIU	170	Arg	met	met	116	Arg 175	GIU
Lau	Wat	1en	Ala		Met	Lve	Thr	Phe		Thr	Thr	Phe	Ser	-	Phe
LCu	. <b>K</b> . U	. LSP	180	JIII	. IC C	LJS	1111	185	. 157	1 111	1112	1110	190	MI 5	1110
Lys	Asn	Phe	Arg	Leu	Pro	Gly	Val		Ser	Ser	Gly	Cys	-	Leu	Pro
		195					200					205			
Glu	Ser	Leu	Gln	Ala	Pro	Ser	Arg	Glu	Glu	Ala	Ala	Lys	Trp	Ser	Gln
	210					215					220				
Val	Arg	Lys	Asp	Leu	Cys	Ser	Leu	Lys	Val	Ser	Leu	Gln	Leu	Arg	Gly
225			_		230				_	235			.7	<b>.</b> .	240
Glu	Asp	Gly	Ser		Trp	Asn	Tyr	Lys		Pro	Ala	Asp	Ser		Gly
Luc	C1	11.	Phe	245	1	Lou	Dwo	ша	250	11.0	lan	Mot	Som	255	Tur
Lys	Gru	He	260	J€1	Leu	Leu	110	265	.ne c	Ald	ASP	HEC	270	1111	lyt
Met	Phe	Lys	Gly	He	He	Ser	Phe		Lys	Val	Пе	Ser		Phe	Arg
		275					280					285			
Asp	Leu	Pro	He	Glu	Asp	Gln	He	Ser	Leu	Leu	Lys	Gly	Ala	Ala	Phe
	290					295					300				
	Leu	Cys	Gln	Leu		Phe	Asn	Thr	Val		Asn	Ala	Glu	Thr	
305	т	C1	C	Cl.	310	Lau	Cam	T	Cua	315	ct	ton	The	11.5	320
ınr	ırp	GIU	Cys	325	arg	Leu	Ser	131	330	Leu	oru	лър	1111	335	dry
Gly	Phe	G1n	Gln		Leu	Leu	Glu	Pro		Leu	Lys	Phe	His		Met
			340					345			Ť		350		
Leu	Lys	Lys	Leu	Gln	Leu	His	Glu	Glu	Glu	Tyr	Val	Leu	Met	Gl n	Ala
		355					360					365			
He		Leu	Phe	Ser	Pro		Arg	Pro	Glу	Val		Gln	His	Arg	Val
., .	370	C 1	,	CI	C1	375	DL.	.1-	7.1	TL	380	f	C	Т	11
385	ASP	GIN	Leu	GIN	390	um	rne	414	116	395	Leu	LyS	Ser	lyt	400
	Cvs	Asn	Arg	Pro		Pro	Ala	His	Arg		Leu	Phe	Leu	Lys	
	٠,٠			405											
Met	Ala	Met	Leu												GIn
			420					425					430		
Arg	Leu	Leu	Arg	He	Gln	Asp	lle	His	Pro	Phe	Ala	Thr	Pro	Leu	Met
		435					440					445			
Gln		Leu	Phe	GLy	Пе		Gly	Ser							
	450					455									
<:21	0>;	3													
	1>:														
	2>:														
<:21	3>;	Ното	sap	iens	3										
	)0>:														
	Thr	Val	Thr	_	Thr	His	His	Phe		Glu	lil y	Ser	Leu	_	Ala
1				5					10					15	

【0069】

Pro	Ala	He	Pro 20	Leu	His	Ser	Ala	Ala 25	Ala	Glu	Leu	Ala	Ser 30	Asn	His
Pro	Arg	Gly 35	Pro	Glu	Ala	Asn	Leu 40	Glu	Val	Arg	Pro	Lys 45	Glu	Ser	Trp
Asn	His 50	Ala	Asp	Phe	Val	His 55	Cys	Glu	Asp	Thr	Gl u 60	Ser	Val	Pro	Gly
Lys 65	Pro	Ser	Val	Asn	Ala 70	Asp	Glu	Glu	Val	Gly 75	Gly	Pro	Gln	He	Cys 80
Arg	Val	Cys	Gly	Asp 85	Lys	Ala	Thr	Gly	Tyr 90	His	Phe	Asn	Val	Met 95	Thr
Cys	G1 u	Gly	Cys 100	Lys	Gly	Phe	Phe	Arg 105	Arg	Ala	Met	Lys	Arg 110	Asn	Ala
Arg	Leu	Arg 115	Cys	Pro	Phe	Arg	Lys 120	Gly	Ala	Cys	Glu	11e 125	Thr	Arg.	Lys
	130				G1n	135					140				
Gly	Met	Lys	Lys	Glu	Met	He	Met	Ser	Asp		Ala	Val	Glu	Glu	
145					150					155					160
				165	Arg				170					175	
			180		Leu			185					190		
Leu	Met	Asp 195	Ala	Gln	Met	Lys	Thr 200	Phe	Asp	Thr	Thr	Phe 205	Ser	His	Phe
Lys	Asn 210	Phe	Arg	Leu	Pro	Gly 215	Val	Leu	Ser	Ser	Gly 220	Cys	Glu	Leu	Pro
Glu	Ser	Leu	Gln	Ala	Pro	Ser	Arg	Glu	Glu		Ala	Lys	Trp	Ser	
225					230					235					240
				245	Cys				250					255	
			260		Trp			265					270		
		275			Leu		280					285			
	290				He	295					300				
305					Asp 310					315					320
Glu	Leu	Cys	Gln	Leu 325	Arg	Phe	Asn	Thr	Va 1 330	Phe	Asn	Ala	Glu	Thr 335	Gly
Thr	Trp	Glu	Cys 340	Gly	Arg	Leu	Ser	Tyr 345	Cys	Leu	Glu	Asp	Thr 350	Ala	Gly
		355			Leu		360					365			
Leu	Lys 370	Lys	Leu	Gln	Leu	His 375	Glu	Glu	Glu	Tyr	Va l 380	Leu	Met	Gln	Ala
11e 385	Ser	Leu	Phe	Ser	Pro 390	Asp	Arg	Pro	Gly	Val 395	Leu	G1n	His	Arg	Val 400
Val	Asp	Gln	Len	Gln	Glu	G1n	Phe	Ala	He	Thr	Leu	Lys	Ser	Tyr	He

405 410 Glu Cys Asn Arg Pro Gln Pro Ala His Arg Phe Leu Phe Leu Lys Ile 425 420 Met Ala Met Leu Thr Glu Leu Arg Ser Ile Asn Ala Gln His Thr Gln 440 Arg Leu Leu Arg Ile Gln Asp Ile His Pro Phe Ala Thr Pro Leu Met 455 Gln Glu Leu Phe Gly Ile Thr Gly Ser 470 <;210>: 4 <:211>: 479 <:212>; PRT <:213>; Homo sapiens <:400>: 4 Met Ser Gly Pro Arg Val Ser Gln Phe Lys Met Val Asn Tyr Ser Tyr 1 5 10 Asp Glu Asp Leu Glu Glu Leu Cys Pro Val Cys Gly Asp Lys Val Ser 20 25 Gly Tyr His Tyr Gly Leu Leu Thr Cys Glu Ser Cys Lys Gly Phe Phe 40 Lys Arg Thr Val Glin Asn Asn Lys Arg Tyr Thr Cys IIe Gliu Asn Glin 55 60 Asn Cys Gln Ile Asp Lys Thr Gln Arg Lys Arg Cys Pro Tyr Cys Arg 65 70 75 80 Phe Gln Lys Cys Leu Ser Val Gly Met Lys Leu Glu Ala Val Arg Ala 85 90 95 Asp Arg Met Arg Gly Gly Arg Asn Lys Phe Gly Pro Met Tyr Lys Arg 100 105 Asp Arg Ala Leu Lys Gin Gln Lys Lys Ala Leu Ile Arg Ala Asn Gly 115 120 Leu Lys Leu Glu Ala Met Ser Gln Val Ile Gln Ala Met Pro Ser Asp 135 Leu Thr Ile Ser Ser Ala Ile Gln Asn Ile His Ser Ala Ser Lys Gly 155 150 Leu Pro Leu Asn His Ala Ala Leu Pro Pro Thr Asp Tyr Asp Arg Ser 170 Pro Phe Val Thr Ser Pro IIe Ser Met Thr Met Pro Pro His Gly Ser 185 190 Leu Gln Gly Tyr Gln Thr Tyr Gly His Phe Pro Ser Arg Ala He Lys 200 205 Ser Glu Tyr Pro Asp Pro Tyr Thr Ser Ser Pro Glu Ser Ile Met Gly 215 220 Tyr Ser Tyr Met Asp Ser Tyr Gln Thr Ser Ser Pro Ala Ser He Pro 230 235 His Leu He Leu Glu Leu Leu Lys Cys Glu Pro Asp Glu Pro Gln Val 250 Gln Ala Lys Ile Met Ala Tyr Leu Gln Gln Glu Gln Ala Asn Arg Ser 265 260

[0070]

```
Lys His Glu Lys Leu Ser Thr Phe Gly Leu Met Cys Lys Met Ala Asp
                                           280
                Gln Thr Leu Phe Ser Ile Val Glu Trp Ala Arg Ser Ser Ile Phe Phe
                                       295
                Arg Glu Leu Lys Val Asp Asp Gln Met Lys Leu Leu Gln Asn Cys Trp
                                                     315
                                  310
                Ser Glu Leu Leu Ile Leu Asp His Ile Tyr Arg Gln Val Val His Gly
                                                  330
                Lys Glu Gly Ser Ile Phe Leu Val Thr Gly Gln Gln Val Asp Tyr Ser
                                              345
                He He Ala Ser Gln Ala Gly Ala Thr Leu Asn Asn Leu Met Ser His
                                           360
                Ala Gln Glu Leu Val Ala Lys Leu Arg Ser Leu Gln Phe Asp Gln Arg
                                       375
                                                          380
                Glu Phe Val Cys Leu Lys Phe Leu Val Leu Phe Ser Leu Asp Val Lys
                                                     395
                                   390
                Asn Leu Glu Asn Phe Gln Leu Val Glu Gly Val Gln Glu Gln Val Asn
                                                 410
                Ala Ala Leu Leu Asp Tyr Thr Met Cys Asn Tyr Pro Gln Gln Thr Glu
                                            425 430
                Lys Phe Gly Gln Leu Leu Leu Arg Leu Pro Glu Ile Arg Ala Ile Ser
                               440 445
                Met Gln Ala Glu Glu Tyr Leu Tyr Tyr Lys His Leu Asn Gly Asp Val
                                       455
                Pro Tyr Asn Asn Leu Leu IIe Glu Met Leu His Ala Lys Arg Ala
                                   470
[0071]
                <:210>: 5
                <:211>: 495
                <;212>; PRT
                <:213>: Homo sapiens
                <:400>: 5
                Met Ser Ser Asn Ser Asp Thr Gly Asp Leu Gln Glu Ser Leu Lys His
                                5
                                                  10
                Gly Leu Thr Pro Ile Val Ser Gln Phe Lys Met Val Asn Tyr Ser Tyr
                Asp Glu Asp Leu Glu Glu Leu Cys Pro Val Cys Gly Asp Lys Val Ser
                                          40
                Gly Tyr His Tyr Gly Leu Leu Thr Cys Glu Ser Cys Lys Gly Phe Phe
                                        55
                Lys Arg Thr Val Gln Asn Asn Lys Arg Tyr Thr Cys Ile Glu Asn Gln
                            70
                                                      75
                Asn Cys Gln Ile Asp Lys Thr Gln Arg Lys Arg Cys Pro Tyr Cys Arg
                                                   90
                Phe Gln Lys Cys Leu Ser Val Gly Met Lys Leu Glu Ala Val Arg Ala
                                             105
                Asp Arg Met Arg Gly Gly Arg Asn Lys Phe Gly Pro Met Tyr Lys Arg
                                         120
                Asp Arg Ala Leu Lys Gln Gln Lys Lys Ala Leu He Arg Ala Asn Gly
```

Leu 145	Lys	Leu	Glu	Ala	Met 150	Ser	Gln	Val	He	Gln 155	Ala	Met	Pro	Ser	Asp 160
	Thr	He	Ser	Ser	Ala	He	Gln	Asn	He		Ser	Ala	Ser	Lys	
				165					170					175	
Leu	Pro	Leu	Asn	His	Ala	Ala	Leu		Pro	Thr	Asp	Tyr		Arg	Ser
_			180					185	<b></b>				190	e1	c
Pro	Phe	Val 195	Thr	Ser	Pro	He	Ser 200	Met	Ihr	Met	Pro	205	HIS	Gly	Ser
		17)					200					200			
Leu	Gln	Gly	Tyr	Gln	Thr	Tyr	G1y	His	Phe	Pro	Ser	Arg	Ala	Пе	Lys
	210					215					220				
	Glu	Tyr	Pro	Asp	Pro	Tyr	Thr	Ser	Ser		Glu	Ser	He	Met	
225					230	-	<i>c</i> ,	<b>T</b> 1	~	235	D.		C.	7.1	240
lyr	Ser	fyr	Met	Asp 245	Ser	lyr	GIn	lhr	Ser 250	Ser	Pro	Ala	Ser	255	Pro
His	Len	[]e	Len		Leu	Leu	lvs	۲۷۹		Pro	Asp	Glu	Pro		Val
1113	LCu	110	260	oru	Leu	CCu	2,3	265	uru	110	ı	- Gru	270	4111	- 41
Gln	Ala	Lys		Met	Ala	Tyr	Leu		Gln	Glu	Gln	Ala		Arg	Ser
		275					280					285			
Lys	His	Glu	Lys	Leu	Ser	Thr	Phe	Gly	Leu	Met	Cys	Lys	Met	Ala	Asp
	290					295					300	_			
	Thr	Leu	Phe	Ser	He	Val	Glu	Trp	Ala		Ser	Ser	ile	Phe	
305	Glu	الم آ	1 ve	Va 1	310 Asp	1en	Gln	Vot	1 ve	315 Leu	Leu	Gln	1sn	fvs	320 Tro
nis	GIU	LCu	LJS	325	1139	, LSP	O I II	.100	330	Lou	LCu.	-3111		335	117
Ser	Glu	Leu	Leu	Пe	Leu	Asp	His	He	Tyr	Arg	Gln	Val	Val	His	Gly
			340					345					350		
Lys	Glu		Ser	He	Phe	Leu		Thr	Gly	Gln	Gln		Asp	Tyr	Ser
11.	r1 -	355	ē	C1 -	41.	C1	360	ть	Lau	\a_n	lan	365	Mat	Cam	u; a
He	370	Ald	Set	GIH	Ala	375	Ald	1111	Leu	กรแ	380	Leu	.1e t	.x:1	1115
Ala		Glu	Leu	Val	Ala		Leu	Arg	Ser	Leu		Phe	Asp	Gin	Arg
385					390					395					400
Glu	Phe	Val	Cys	Leu	Lys	Phe	Leu	Val	Leu	Phe	Ser	Leu	Asp	Val	Lys
				405					410					415	
Asn	Leu				Gln										
Ma	11-				Tyr										
міа	Ala	435	Leu	жэр	1 91	1111	440	Cys	non	t yı	110	445	1111	111	GIU
Lys	Phe		Gln	Leu	Leu	Leu		Leu	Pro	Glu	He		Ala	He	Ser
•	450	~				455	-				<b>4</b> 60	-			
Met	Gln	Ala	Glu	$Gl\mathbf{u}$	Tyr	Leu	Tyr	Tyr	Lys	His	Leu	Asn	$\mathbf{G}\mathbf{I}\mathbf{y}$	Asp	
465					470					475					480
Pro	Tyr	Asn	Asn		Leu	Пе	Glu	Met		His	Ala	Lys	Arg		
				485					490					495	

[0072]

<:210>: 6 <:211>: 1305 <:212>: DNA

<;213>; Homo sapiens

<;2:	20>:															
	21>;	CDS														
			(13	305)												
	)0>:															
ctg	gag	gtg	aga	ccc	aaa	gaa	agc	tgg	aac	cat	gct	gac	ttt	gta	cac	48
Leu	Glu	Val	Arg	Pro	Lys	Glu	Ser	Trp	Asn	His	Ala	Asp	Phe	Val	His	
1				5					10					15		
tgt	gag	gac	aca	gag	tct	gtt	cct	gga	aag	ссс	agt	gtc	aac	gca	gat	96
Cys	Glu	Asp	Thr	Glu	Ser	Val	Pro	Gly	Lys	Pro	Ser	Val	Asn	Ala	Asp	
			20					25					30			
gag	gaa	gtc	gga	ggt	ссс	caa	atc	tgc	cgt	gta	tgt	383	gac	aag	gcc	144
Glu	G1u	Val	Gly	Gly	Pro	Gln	He	Cys	Arg	Val	Cys	$\operatorname{Gly}$	Asp	Lys	Ala	
		35					40					45				
act	ggc	tat	cac	ttc	aat	gtc	atg	aca	tgt	gaa	gga	tgc	aag	ggc	ttt	192
Thr	$\operatorname{Gl} y$	Tyr	His	Phe	Asn	Val	Met	Thr	Cys	Glu	Gly	Cys	Lys	Gly	Phe	
	50					55					60					
ttc	agg	agg	gcc	atg	aaa	cgc	aac	gcc	cgg	ctg	agg	tgc	ccc	ttc	cgg	240
Phe	Arg	Arg	Ala	Met	Lys	Arg	Asn	Ala	Arg	Leu	Arg	Cys	Pro	Phe	Arg	
65					70					75					80	
aag	ggc	gcc	tgc	gag	atc	acc	cgg	aag	acc	cgg	cga	cag	tgc	cag	gcc	288
Lys	Gly	Ala	Cys	Glu	He	Thr	Arg	Lys	Thr	arg	.\rg	Gln	Cys	Gln	Ala	
				85					90					95		
tgc	cgc	ctg	cgc	aag	tgc	ctg	gag	agc	ggc	atg	aag	aag	gag	atg	atc	336
Cys	Arg	Leu	Arg	Lys	Cys	Leu	Glu	Ser	Gly	Met	Lys	Lys	Glu	Met	He	
			100					105					110			
atg	tcc	gac	gag	gcc	gtg	gag	gag	agg	cgg	gcc	ttg	atc	aag	cgg	aag	384
Met	Ser	4sp	Glu	Ala	Val	GIu	Glu	Arg	Arg	Ala	Leu		Lys	Arg	Lys	
		115					120					125				
			cgg													132
Lys		Glu	4rg	Thr	Gly		Gln	Pro	Leu	Gly		GIn	GLy	Leu	hr	
	130					135					140					10.0
			cgg													480
	Glu	Gln	Arg	%et		He	Arg	6lu	Leu		Asp	Ala	GIn	Met		
145					150					155					160	520
			act													528
Thr	Phe	Asp	Thr		Phe	Ser	HIS	Phe		Asn	Phe	Arg	Leu		Gly	
				165					170	1.1				175	A	==(
		_	agt											_	_	576
Val	Leu	Ser	Ser	шу	US	61u	Leu		uIt	Ser	Leu	GIN		rro	ser	
			180			<b>.</b>		185				4.4	190	b.m.	4.4	624
			get													624
Arg	GIU	_	Ala	Ara	Lys	пр	300	0111	V (1.1	41 g	USS	3SP	Leu	Cy5	.561	
44.4	22.0	195	t at	a ta	0.24	o <b>t</b> .m		daa	as a	ant	tete			tora	220	672
			tct Ser													01
Leu		*41	261	ı.eu	ath	215	ni 5	ary	ar u	□ob	220	.74.1	7 (1.)	иР	ווטו	
tan	210	cce	cca	den	dan		gan	uga	aaa	ປລປ		tto	tee	cta	eto	720
			Pro													120
225	LJS	110	110	. 14 (3	230	.501	11J	417	273	235			<b>.</b>	Leu	240	
	car	ato	get	dan		tea	acc	tac	ato		322	gge	ate	ate		768
1,1,0		J. 0.9	300	عريه د	300					C 21.		. 4,40			٠٠,٠٠	,.

	Pro	His	Met	Ala	Asp 245	Met	Ser	Thr	Tyr	Met 250	Phe	Lys	Gly	He	11e 255	Ser	
	ttt	gcc	aaa	gtc	atc	tcc	tac	ttc	agg	gac	ttg	ccc	atc	gag	gac	cag	816
	Phe	Ala	Lys	Val 260	He	Ser	Tyr	Phe	Arg 265	Asp	Leu	Pro	He	G1u 270	:\sp	Gln	
	atc	tcc	ctg	ctg	aag	ggg	gcc	gct	ttc	gag	ctg	tgt	caa	ctg	aga	ttc	864
	He	Ser	Leu 275	Leu	Lys	Gly	Ala	Ala 280	Phe	Glu	Leu	Cys	61n 285	Leu	Arg	Phe	
	aac	aca	gtg	ttc	aac	gcg	gag	act	gga	acc	tgg	gag	tgt	ggc	cgg	ctg	912
	Asn	Thr 290	Val	Phe	Asn	Ala	Gl u 295	Thr	Gly	Thr	Trp	G1 u 300	Cys	Gly	Arg	Leu	
	tcc	tac	tgc	ttg	gaa	gac	act	gca	ggt	ggc	ttc	cag	caa	ctt	cta	ctg	960
	Ser	Tyr	Cys	Leu	Glu		Thr	Ala	Gly	Gly		Gln	Gln	Leu	Leu		
	305					310					315					320	1000
			atg			_		_									1008
			Met		325					330					335		1050
			gag														1056
	ыц	Glu	Glu		vai	Leu	met	ΠII		He	ser	Leu	rne	350	PFO	ASP	
	0.00	003	ggt	340 at a	cta	മാർ	cac	cac	345 ata	ut a	gae	റമെ	cta		gag	саа	1104
			Gly		_			_	-								1101
	.11.5	110	355		Lou	01		360		٠.		~	365				
	ttc	gcc	att	act	ctg	aag	tcc		att	gaa	tgc	aat		ссс	cag	cct	1152
	Phe	Ala 370	He	Thr	Leu	Lys	Ser 375	Tyr	He	Glu	Cys	Asn 380	Arg	Pro	Gln	Pro	
	gct	cat	agg	ttc	ttg	ttc	ctg	aag	atc	atg	gct	atg	ctc	acc	gag	ctc	1200
	Ala	His	Arg	Phe	Leu	Phe	Leu	Lys	He	Met	Ala	Met	Leu	Thr	Glu	Leu	
	385					390					395					100	
			atc														1248
	Arg	Ser	He	Asn	Al a 405	Gln	His	Thr	Gln	Arg 410	Leu	L <del>e</del> u	Arg	He	G1n 415	Asp	
			CCC														1296
	He	His	Pro	Phe 420	Ala	Thr	Pro	Leu	Met 425	Gln	Glu	Leu	Phe	430	ile	i hr	
		agc	tga														1305
	ыу	Ser	125														
[0073]			435														
(00/31	<.2	10>:	7														
			137	1													
		12>:															
	<:23	13>;	Homo	sap	iens	ñ											
	<:23	20>:															
	<:22	21>:	CDS														
	<:22	22>:	(1)	. (13	374)												
		)0>;															40
			CCC														48
	Val	4sp	Pro	Arg	Sily	Glu	val	ēβ	Ala	Lys	Asn	Leu	Pro	PTO	ær	.ser	

1				5					10					15		
cca	aga	ggc	cca	gaa	gca	aac	ctg	gag	gtg	aga	ccc	aaa	gaa	agc	tgg	96
Pro	Arg	Gly	Pro	Glu	Ala	Asn	Leu	Glu	Val	Arg	Pro	Lys	Glu	Ser	Trp	
			20					25					30			
aac	cat	gct	gac	ttt	gta	cac	tgt	gag	gac	aca	gag	tct	gtt	cct	gga	144
Asn	His	Ala	4sp	Phe	Val	His	Cys	Glu	Asp	Thr	Glu	Ser	Val	Pro	Gly	
		35					40					45				
aag	ссс	agt	gtc	aac	gca	gat	gag	gaa	gtc	gga	ggt	ссс	caa	atc	tgc	192
Lys	Pro	Ser	Val	Asn	Ala	Asp	Glu	Glu	Val	Gly	Gly	Pro	Gln	He	Cys	
	50					55					60					
cgt	gta	tgt	ggg	gac	aag	gcc	$\operatorname{act}$	ggc	tat	cac	ttc	aat	gtc	atg	aca	240
Arg	Val	Cys	Gly	Asp	Lys	Ala	Thr	Gly	Tyr	His	Phe	Asn	Val	Met	Thr	
65					70					75					80	
tgt	gaa	gga	tgc	aag	ggc	ttt	ttc	agg	agg	gcc	atg	aaa	ege	aac	gcc	288
Cys	Glu	Gly	Cys	Lys	Gly	Phe	Phe	Arg	Arg	Ala	<u>Met</u>	Lys	Arg	Asn	Ala	
				85					90					95		
cgg	ctg	agg	tgc	ccc	ttc	cgg	aag	ggc	gcc	tgc	gag	atc	acc	cgg	aag	336
Arg	Leu	Arg	Суѕ	Pro	Phe	Arg	Lys	Gly	Al a	Cys	Glu	He	Thr	Arg	Lys	
			100					105					110			
acc	cgg	cga	cag	tgc	cag	gcc	tgc	cgc	ctg	cgc	aag	tgc	ctg	gag	agc	384
Thr	Arg	Arg	Gln	Cys	Gln	Ala	Cys	Arg	Leu	Arg	Lys		Leu	Glu	Ser	
		115					120					125				
ggc	atg	aag	aag	gag	atg	atc	atg	tcc	gac	gag	gcc	gtg	gag	gag	agg	432
Gly	Met	Lys	Lys	Glu	Met	He	Met	Ser	Asp	Glu	Ма	Val	Glu	Glu	Arg	
	130					135					140					
			atc													480
Arg	Ala	Leu	He	Lys	Arg	Lys	Lys	Ser	Glu	Arg	Thr	Gly	Thr	Gin	Pro	
145					150					155					160	
			cag													528
Leu	Gly	Val	G1n		Leu	Thr	Glu	Glu		Arg	Met	Met	Пе		Glu	
				165					170					175		
			get													576
Leu	Met	Asp	Ala	Gln	Met	Lys	Thr		4sp	Thr	Thr	Phe		His	Phe	
			180					185					190			(24
			cgg													624
Lys	Asn		Arg	Leu	Pro	ЫУ		Leu	Ser	Ser	ury		GIU	Leu	Pro	
	<b>L</b> . L	195				<b>.</b>	200					205	سما			670
			cag													672
ьш		Leu	GIn	Ala	Pro	_	arg	GIU	ulu	ara		Lys	rrp	ser	GIN	
	210			at a	t do	215 tot	++~	224	at a	tot	220	024	ota	caa	add	720
			gat													720
	4rg	Lys	Asp	Leu		ж	Leu	Lys	vari		Leu	GIII	Letu	чз		
225			4	***	230		<b>.</b>	222		235	.*	ata.a	<del></del>	ddo	240	760
			agt Ser													768
OTU	₽SΡ	шу	эег	245	пр	ASII	1 yI	L.YS	250	rτυ	71.01	aap	.Æ1	255	or y	
200		ata	ttc		ota	ota	000	030		act	U20	ator	tea		tan	816
			Phe													010
LYS	បារូប	116	260	JCI	LEU	LCU	C10	265	, pt. U	ara	, <b>5</b> 3P	n. t	270	1111	1,74	
atg	ttc	aaa	SSC	atc	atc	agc	ttt		aaa	gte	atc	ticc		ttc	agg	864

gac tig cec ate gag sac cas at the ets ets aas sas sec set tite  290	:	Met	Phe	Lys 275	Gly	Пe	He	Ser	Phe 280	Ala	Lys	Val	He	Ser 285	Tyr	Phe	Arg	
290   295   300   306   306   306   307   310   315   320   325   320   335   325   320   335   325   320   335   325   320   335   325   320   335   325   320   335   325   320   335   325   320   335   325   320   335   325   320   335   325   320   335   325   320   335   325   320   335   325   320   335   325   320   335   320   325	;	gac	ttg	ccc	atc	gag	gac	cag	atc	tcc	ctg	ctg	aag	ggg	gcc	gct	ttc	912
Giu Leu Cys Gin Leu Arg Phe Asn Thr Val Phe Asn Ala Giu Thr Giy 305 310 315 320 316 320 315 320 316 320 325 330 335 325 320 335 330 335 325 325 330 335 325 325 330 335 325 325 325 330 335 326 25 24 24 24 24 24 24 24 24 24 24 24 24 24		Asp		Pro	He	Glu	Asp		He	Ser	Leu	Leu		Gly	Ala	Ala	Phe	
305 310 315 320 acc tag gas tagt age cas cat set cat age tag age act age age 1008 The Trp Giu Cys Giy Arg Leu Ser Tyr Cys Leu Giu Asp The Ala Giy 325 330 335  sge the dag cas eth eta etg gas dec atg dag at te dae atg 1056 Giy Phe Gin Gin Leu Leu Leu Giu Pro Vet Leu Lys Phe His Tyr Met 340 340 345 350  ctg aag aag dag dag dag dag gas gas tat gig dag atg ag see 1104  Leu Lys Lys Leu Gin Leu His Giu Giu Tyr Vai Leu Met Gin Ala 355 360 act dec dat the date the dec dag acc age dag sag sag tat gig dag ag dae geg sts 1152  11e Ser Leu Phe Ser Pro Asp Arg Pro Giy Vai Leu Gin His Ars Vai 370 375 380  sts sac dag dag dag the see att act dag aag tee dag sag dag dag tag dag dag dag dag dag dag dag dag dag d	:	gag	ctg	tgt	caa	ctg	aga	ttc	aac	aca	gtg	ttc	aac	gcg	gag	act	gga	960
acc tags sax tat age eas ets tec tac tase tas and acc as age   1008	(	Glu	Leu	Cys	Gln	Leu	Arg	Phe	Asn	Thr	Val	Phe	Asn	Ala	Glu	Thr	Gly	
The Trp Glu Cys Gly Arg Leu Ser Tyr Cys Leu Glu Asp Thr Ala Gly 325 330 335 335 335 335 335 335 335 335 33		305					310					315					320	
325   330   335   336   335   336   335   336   335   336   335   336   335   336	•	acc	tgg	gag	tgt	ggc	cgg	ctg	tcc	tac	tgc	ttg	gaa	gac	act	gca	ggt	1008
Gly Phe Gln Gln Leu Leu Leu Glu Pro Wet Leu Lys Phe His Tyr Met  340 345 550  ctg aag aag ctg cag ctg cat gag gag gag sat st gtg ctg atg cag gec Leu Lys Lys Leu Gln Leu His Glu Glu Tyr Val Leu Met Gln Ala 355 360 365  atc tec ete tte tee eea gae ege caa gst gtg etg eag eae ege gtg 1152  11e Ser Leu Phe Ser Pro Asp Arg Pro Gly Val Leu Gln His Arg Val 370 380  gtg gae cag etg eag gag eaa tte gee att eet gaag tee tae att Val Asp Gln Leu Gln Glu Gln Phe Ala He Thr Leu Lys Ser Tyr He 385 390 395 400  gaa tge aat egg eee eag eet get eat agg tte ttg tte etg aag ate Glu Cys Asn Arg Pro Gln Pro Ala His Arg Phe Leu Phe Leu Lys He 405 410 415  atg get atg ete aee gag ete ege age ate aat get eag eae eee gag Met Ala Met Leu Thr Glu Leu Arg Ser He Asn Ala Gln His Thr Gln 120 125 430  egg etg etg ege ate eag gae ate eee eee eet et get aat get eag eee eta at Arg Leu Leu Arg He Gln Asp He His Pro Phe Ala Thr Pro Leu Met 435 440 445  cag gag ttg tte gge ate aea gst age tga Gln Glu Leu Phe Gly He Thr Gly Ser 450 455  [0074]  (10074]  (210>: 8  <1210>: 08  <1220>: (221>: 008  <1220>: (221>: 008  <1220>: (1)(1422)  <100>: (200): 8  at gae at eee gag at eae eae at te ang gag sag te ete asa gea 48  Met Thr Val Thr Arg Thr His His Phe Lys Glu Gly Ser Leu Arg Ala 1 5 10 15  eet gee ata eee etg eas as at eac eat tt aan ae eat 48  Met Thr Val Thr Arg Thr His His Phe Lys Glu Gly Ser Leu Arg Ala 1 5 10 15  eet gee ata eee etg eas as at eat get gag gag gag tag 46  100 15  100 15	•	Thr	Trp	Glu	Cys		Arg	Leu	Ser	Tyr		Leu	Glu	Asp	Thr		Gly	
340   345   350   350   350   350   350   350   355   360   365   360   365   360   365   360   365   360   365   360   365   360   365   360   365   360   365   360   365   360   375   360   375   380   375   380   375   380   385   380   385   380   385   380   385   380   395   400   385   390   395   400   360   395   400   360	:	ggc	ttc	cag	caa	ctt	cta	ctg	gag	ccc	atg	ctg	aaa	ttc	cac	tac	atg	1056
ctg aag aag ctg cag ctg cat gag gag gag tat stg ctg atg cag gec   1104	(	Gly	Phe	Gln	Gln	Leu	Leu	Leu	Glu	Pro	Met	Leu	Lys	Phe		Tyr	Met	
Leu Lys Lys Leu Gin Leu His Glu Glu Tyr Val Leu Met Gin Ala 355 360 365 atc tec etc tec coca gac ego coca ggt sts etg ega eac ego gts 1152 11e Ser Leu Phe Ser Pro Asp Arg Pro Gly Vai Leu Gin His Arg Val 370 375 380 sts gac eag etg ega gag eaa te gec att act etg aag tec tac att Val Asp Gin Leu Gin Giu Gin Phe Ala He Thr Leu Lys Ser Tyr He 385 390 390 395 400  gaa tge aat egg eec eag eet get eat agg tte tts tte etg aag ate Glu Cys Asn Arg Pro Gin Pro Ala His Arg Phe Leu Phe Leu Lys He 405 410 415 atg get atg etg agg agg et egg agg ate agg agg ate atg act eag agg ate Met Ala Met Leu Thr Glu Leu Arg Ser He Asn Ala Gin His Thr Gin 420 425 436 egg etg etg egg ate eag agg ata da eac eec ttt get aeg eec etc atg Arg Leu Leu Arg He Gin Asp He His Pro Phe Ala Thr Pro Leu Met 435 440 435 440 445 cag gag ttt ttg gge ate eag agg tag tga Gin Glu Leu Phe Gly He Thr Gly Ser 450 455  [0074]  (10074]  (210): 8 (211): 1422 (212): DNA (213): Homo sapiens (220): (222): (1)(1422) (310): 8 atg ac gat eag agg act eac eac tte ang gag sgs tee etc agg gag Met Thr Val Thr Arg Thr His His Phe Lys Glu Gly Ser Leu Arg Ala 1 5 10 15 eet gee ata eec etg eac att acc eat ttg agg agg gag Met Thr Val Thr Arg Thr His His Phe Lys Glu Gly Ser Leu Arg Ala 1 5 10 15 eet gee ata eec etg eac att eac eat ttg agg agg gag Met Ala eec etg eac att eac eac ttg agg ttg gag eac																		
355   360   365												_						1104
ate tee ete tie tee eea gae ege coa ggi git git etg eag eae ege git 1152  He Ser Leu Phe Ser Pro Asp Arg Pro Gly Vai Leu Gln His Arg Val 370 375 380  git gae eag etg eag gag eaa tie see att act etg aag tee tae att 1200  Val Asp Gln Leu Gln Glu Gln Phe Ala His Thr Leu Lys Ser Tyr He 385 390 395 400  gaa tig eaat egg eee eag eet get eat aag tie tit git et ga aag at 1248  Glu Cys Asn Arg Pro Gln Pro Ala His Arg Phe Leu Phe Leu Lys He 405 410 415  atg get atg ete ee gag ete ege age ate aat get eag eae ee eag eet get get aat get eag eae ee eag 1296  Met Ala Met Leu Thr Glu Leu Arg Ser He Asn Ala Gln His Thr Gln 420 425 430  egg etg etg ege ate eag gae ate eae eee ett get eat aag ee ee et atg Arg Leu Leu Arg He Gln Asp He His Pro Phe Ala Thr Pro Leu Met 435 440 445  cag gag tig tie gge ate eag gae ate aaa ggt aga 1374  Gln Glu Leu Phe Gly He Thr Gly Ser 450 455  [0 0 7 4]  (0 0 7 4]  (20 0 7 4) (20 0 7 4) (20 0 7 4) (210 > 8 (211 > 1422 (212 > 108 (222 > (1) (1422) (222 > (1) (1422) (220 > (1) (1422) (10 0 7 8) Als ace agt ace ag act eae eae tie aag gag gag ea at ace ace et aag gea at ace ace tit ace ag gag at ace ace ag ace ace ag ace		Leu	Lys		Leu	Gln	Leu	HIS		<b>և</b> քս	ս <b>կ</b> ս	Lyr	vai		Met	uin	Ala	
The Ser Leu Phe Ser Pro Asp Arg Pro Gly Val Leu Gin His Arg Val 370   375   380     gtg sac cag ctg cag sag caa ttc scc att act ctg aas tec tac att 1200     Val Asp Gin Leu Gin Giu Gin Phe Ala He Phr Leu Lys Ser Tyr He 385   390   395   400     gaa tgc aat egg cec cag cct sct cat asg ttc ttg ttc ctg aag atc 610 (cys Asn Arg Pro Gin Pro Ala His Arg Phe Leu Phe Leu Lys He 405   410   415     atg sct atg ctc acc gag ctc egc agc atc aat gct cag cac acc cag Met Ala Met Leu Thr Gin Leu Arg Ser He Asn Ala Gin His Thr Gin 420   425   430     egg ctg ctg egg atc cag gac atc acc cct tt gct acc ccc ctc atx Arg Leu Leu Arg He Gin Asp He His Pro Phe Ala Thr Pro Leu Met 435   440   445     cag sag ttg ttc ggc atc aca ggt agc tga   1374     Gin Giu Leu Phe Giy He Thr Giy Ser 450   455     (0 0 7 4 ]   455     (0 0 7 4 ]   450   455     (0 0 7 8   450   450   450     equipment of the Ala Thr Pro Leu Arg Ala 1   450   450     equipment of the Ala Thr Pro Leu Met 450   455     (0 0 7 8   450   455   450   450   450     equipment of the Ala Thr Pro Leu Met 450   455     (0 0 7 4 )   455   450   455     (0 0 7 4 )   455   450   455     (0 0 7 4 )   455   450   450   455     (0 0 7 4 )   455   450   450   450     (0 0 7 4 )   455   450   450   450     (0 0 7 4 )   455   450   450   450     (0 0 7 4 )   455   450   450   450     (0 0 7 4 )   455   450   450   450     (0 0 7 4 )   450   450   450     (0 0 7 4 )   450   450   450     (0 0 7 4 )   450   450   450     (0 0 7 4 )   450   450   450     (0 0 7 4 )   450   450   450     (0 0 7 4 )   450   450     (0 0 7 4 )   450   450     (0 0 7 4 )   450   450     (0 0 7 4 )   450   450     (0 0 7 4 )   450     (0 0 7 4 )   450   450     (0 0 7 4 )   450     (0 0 7 4 )   450     (0 0 7 4 )   450     (0 0 7 4 )   450     (0 0 7 4 )   450     (0 0 7 4 )   450     (0 0 7 4 )   450     (0 0 7 4 )   450     (0 0 7 4 )   450     (0 0 7 4 )   450     (0 0 7 4 )   450     (0 0 7 4 )   450     (0 0 7 4 )   450     (0 0 7 4 )   450     (0 0 7 4 )   450     (0 0 7 4 )   450     (0 0 7 4 )   450			+		++0	t 0.0		420		000	aat	ata	e Fa		cac	cde	at a	1152
370   375   380   380   381   382   382   382   382   382   383   383   385   380   385   385   380   385   380   385							_			_								1175
Stg sac cag ctg cag sag caa ttc scc att act ctg aag tec tac att   1200     Val Asp Gin Leu Gin Giu Gin Phe Ala lie Thr Leu Lys Ser Tyr lie   385   390   395   400     Saa tgc aat cgg ccc cag cct gct cat asg ttc ttg ttc ctg aag atc   Giu Cys Asn Arg Pro Gin Pro Ala His Arg Phe Leu Phe Leu Lys lie   405   410   415     atg sct atg ctc acc gag ctc cgc agc atc aat gct cag cac acc cag   Met Ala Met Leu Thr Giu Leu Arg Ser lie Asn Ala Gin His Thr Gin   420   425   430     cgg ctg ctg cgc atc cag gac atc acc ccc ttt gct acc ccc ctc atg   Arg Leu Leu Arg lie Gin Asp lie His Pro Phe Ala Thr Pro Leu Met   435   440   445     cag gag ttg ttc ggc atc aca ggt agc tga   1374     cag gag ttg ttc ggc atc aca ggt agc tga   1374     Gin Giu Leu Phe Giy lie Thr Giy Ser   450   455     (0 0 7 4 ]   (2 21) \cdot (NS				Leu	riie	ж	110		діқ	LTO	ory	rai		OIII	1113	nı s	va1	
Val Asp Gln Leu Gln Glu Gln Phe Ala He Thr Leu Lys Ser Tyr He 385   390   395   400				cag	cte	cag	gag		ttc	gcc	att	act		aag	tec	tac	att	1200
gaa tgc aat egg eee eag eet get eat agg tte ttg tte etg aag ate  Glu Cys Asn Arg Pro Gln Pro Ala His Arg Phe Leu Phe Leu Lys He  405 410 415  atg get atg ete aee gag ete ege age ate aat get eag eae aee eag Met Ala Met Leu Thr Glu Leu Arg Ser He Asn Ala Gln His Thr Gln  420 425 430  egg etg etg ege ate eag gaa ate aee eet tt get aeg eee ee ete atg Arg Leu Leu Arg He Gln Asp He His Pro Phe Ala Thr Pro Leu Met  435 440  436  cag gag ttg tte gge ate aea ggt age tga Gln Glu Leu Phe Gly He Thr Gly Ser  450  455  460  475  486  487  487  488  489  489  480  480  480  480  480																		
gaa tgc aat egg eee eag eet get eat agg tte ttg tte etg aag ate Glu Cys Asn Arg Pro Gln Pro Ala His Arg Phe Leu Phe Leu Lys Ile 405 410 415  atg get atg ete aee gag ete ege age ate aat get eag eae aee eag Met Ala Met Leu Thr Glu Leu Arg Ser Ile Asn Ala Gln His Thr Gln 420 425 430  egg etg etg ege ate eag gae ate aee eee tt get aeg eee ete atg Arg Leu Leu Arg Ile Gln Asp Ile His Pro Phe Ala Thr Pro Leu Met 435 440 445  eag gag ttg tte gge ate aea gat age tga Gln Glu Leu Phe Gly Ile Thr Gly Ser 450 455  [0074]  (:210): 8 (:211): 1422 (:212: DNA (:221): CDS (:222): (1)(1422) (:400): 8 atg aea gte aee agg aet eae eae tte aag gag ggg tee ete aga gea Met Thr Val Thr Arg Thr His His Phe Lys Glu Gly Ser Leu Arg Ala 1 5 10 15 eet gee ata eee etg eae agg get gag ttg get tea aee eat 96																		
Glu Cys Asn Arg Pro Gln Pro Ala His Arg Phe Leu Phe Leu Lys Ile  405 410 415  atg set atg etc ace gag etc egc age atc aat get eag eac ace eag 1296  Met Ala Met Leu Thr Glu Leu Arg Ser Ile Asn Ala Gln His Thr Gln  420 425 430  egg etg etg ege atc eag gac ata eac eec ttt get acg eec etc atg 1344  Arg Leu Leu Arg Ile Gln Asp Ile His Pro Phe Ala Thr Pro Leu Met  435 440 445  cag gag ttg tte gge atc aca ggt age tga 1374  Gln Glu Leu Phe Gly Ile Thr Gly Ser  450 455  (0 0 7 4)																		
405	:	gaa	tgc	aat	cgg	ссс	cag	cct	gct	cat	agg	ttc	ttg	ttc	ctg	aag	atc	1248
Alg get atg etc acc gag etc esc age atc aat get eas eac acc eas   1296	(	Glu	Cys	Asn	Arg	Pro	Gln	Pro	Ala	His	Arg	Phe	Leu	Phe	Leu	Lys	He	
Met Ala Met Leu Thr Glu Leu Arg Ser IIe Asn Ala Gln His Thr Gln  420 425 430  cgg etg etg ege ate eag gae ata eac eee ttt get aeg eee ete atg 1344  Arg Leu Leu Arg IIe Gln Asp IIe His Pro Phe Ala Thr Pro Leu Met  435 440 445  cag gag ttg tte gge ate ac ggt age tga 1374  Gln Glu Leu Phe Gly IIe Thr Gly Ser  450 455  [0 0 7 4] <i210>: 8    &lt;211&gt;: 1422 &lt;212&gt;: DNA &lt;2213&gt;: Homo sapiens &lt;2220&gt;: &lt;222&gt;: (1)(1422) &lt;3400&gt;: 8  atg aca gte ace agg act cac eac tte aag gag ggg tee ete aga gca  Met Thr Val Thr Arg Thr His His Phe Lys Glu Gly Ser Leu Arg Ala  1 5 10 15  eet gee ata eee etg eac agt get gog get gag ttg get tea aac eat  96</i210>						405					410					415		
420   425   430   434   436   436   436   436   436   436   436   435   440   445   435   440   445   435   440   445   435   440   445   450   450   455   450   450   455   450																		1296
Arg Leu Leu Arg IIe GIn Asp IIe His Pro Phe Ala Thr Pro Leu Met  435 440 445  cag gag ttg tte gge ate aca ggt age tga GIn GIu Leu Phe GIy IIe Thr GIy Ser  450 455  (210>: 8 <;210>: 1422 <;212>: DNA <;213>: Homo sapiens <;220>: <;221>: CDS <;222>: (1)(1422) <;400>: 8  atg aca gte ace agg act cac cac tte aag gag ggg tee ete aga gea Met Thr Val Thr Arg Thr His His Phe Lys Glu Gly Ser Leu Arg Ala  1 5 10 15 16 17 16 18 18 18 18 19 19 19 19 19 19 19 19 19 19 19 19 19		Met	Ala	<b>M</b> et		Thr	Glu	Leu	Arg		He	Asn	Ala	Gln		Thr	Gln	
1374	C	cgg	ctg	ctg	ege	atċ	cag	gac	ata	cac	CCC	ttt	get	acg	cec	ctc	atg	1344
Cag gag ttg ttc ggc atc aca ggt agc tga   1374	4	Arg	Leu	Leu	Arg	Пе	Gln	Asp	He	His	Pro	Phe	Ala	Thr	Pro	Leu	Met	
Gln Glu Leu Phe Gly Ile Thr Gly Ser  450 455  (0074)  (:210>: 8 (:211>: 1422 (:212>: DNA (:213>: Homo sapiens (:220>: (:221>: CDS (:221>: CDS (:222>: (1)(1422) (:400>: 8 atg aca gtc acc agg act cac cac ttc aag gag ggg tee etc aga gca Met Thr Val Thr Arg Thr His His Phe Lys Glu Gly Ser Leu Arg Ala 1 5 10 15 cet gec ata ecc etg cac agt get gag ttg get tca aac cat 96				435					440					445				
450 455  [0074] <pre> <pre></pre></pre>				_						_	tga							1374
<pre>(0 0 7 4)  <pre>(:210&gt;: 8 </pre> <pre>(:211&gt;: 1422 </pre> <pre>(:213&gt;: Homo sapiens </pre> <pre>(:220&gt;: </pre> <pre>(:221&gt;: CDS </pre> <pre>(:222&gt;: (1)(1422) </pre> <pre>(:400&gt;: 8 </pre> <pre> atg aca gtc acc agg act cac cac ttc aag gag ggg tcc ctc aga gca 48  Met Thr Val Thr Arg Thr His His Phe Lys Glu Gly Ser Leu Arg Ala </pre> <pre>1</pre></pre>	(	Gln		Leu	Phe	Gly	He		Gly	Ser								
<pre>&lt;;210&gt;: 8 &lt;;211&gt;: 1422 &lt;;212&gt;: DNA &lt;;213&gt;: Homo sapiens &lt;;220&gt;: &lt;;221&gt;: CDS &lt;;221&gt;: CDS &lt;;222&gt;: (1)(1422) &lt;;400&gt;: 8 atg aca gtc acc agg act cac cac ttc aag gag ggg tee etc aga gca 48 Met Thr Val Thr Arg Thr His His Phe Lys Glu Gly Ser Leu Arg Ala</pre>	100741		450					455										
<pre>&lt;;211&gt;: 1422 &lt;;212&gt;: DNA &lt;;213&gt;: Homo sapiens &lt;;220&gt;: &lt;;221&gt;: CDS &lt;;222&gt;: (1)(1422) &lt;;400&gt;: 8 atg aca gtc acc agg act cac cac ttc aag gag ggg tee etc aga gca 48 Met Thr Val Thr Arg Thr His His Phe Lys Glu Gly Ser Leu Arg Ala</pre>		c · 21	۸۶۰	Q														
<pre>&lt;:212: DNA &lt;:213: Homo sapiens &lt;:220: &lt;:221: CDS &lt;:222: (1)(1422) &lt;:400: 8 atg aca gtc acc agg act cac cac ttc aag gag ggg tcc ctc aga gca 48 Met Thr Val Thr Arg Thr His His Phe Lys Glu Gly Ser Leu Arg Ala 1</pre>					)													
<pre>&lt;:213&gt;: Homo sapiens &lt;:220&gt;: &lt;:221&gt;: CDS &lt;:222&gt;: (1)(1422) &lt;:400&gt;: 8 atg aca gtc acc agg act cac cac ttc aag gag ggg tcc ctc aga gca 48 Met Thr Val Thr Arg Thr His His Phe Lys Glu Gly Ser Leu Arg Ala</pre>					•													
<pre>&lt;:220&gt;: &lt;:221&gt;; CDS &lt;:222&gt;: (1)(1422) &lt;:400&gt;: 8 atg aca ste ace ass act cae cae tte aas sas sgs tee ete asa sca</pre>					sar	iens	;											
<pre>&lt;:222&gt;: (1)(1422) &lt;:400&gt;: 8 atg aca gtc acc agg act cac cac ttc aag gag ggg tee etc aga gca</pre>																		
<pre>&lt;:400&gt;: 8 atg aca gtc acc agg act cac cac ttc aag gag ggg tee etc aga gca     48 Met Thr Val Thr Arg Thr His His Phe Lys Glu Gly Ser Leu Arg Ala</pre>		<;22	:<1	CDS														
atg aca gto acc agg act cac cac tto aag gag ggg too etc aga gca 48  Met Thr Val Thr Arg Thr His His Phe Lys Glu Gly Ser Leu Arg Ala  1 5 10 15  cet ged ata ecc etg dae agt get gog get gag ttg get toa aac cat 96	•	<:22	2>:	(1).	. (14	122)												
Met Thr Val Thr Arg Thr His His Phe Lys Glu Gly Ser Leu Arg Ala  1 5 10 15  cct sec ata ccc ctg cac agt gct gcg gct gag ttg gct tca aac cat 96		<;40	;<0	8														
1 5 10 15 cet gec ata ecc etg eac agt get geg get gag ttg get tea aac eat 96		_		-														48
ect see ata ecc ets eac ast set ses set sas tts set tea aac eat 96	1	Met	Thr	Val	Thr	Arg	Thr	His	His	Phe	Lys	Glu	Gly	Ser	Leu		Ala	
Pro Ala Ile Pro Leu His Ser Ala Ala Glu Leu Ala Ser Asn His															~			46
	1	Pro	Ala	He	Pro	Leu	His	Ser	Ala	41a	Ala	6 l u	Leu	Ala	5er	Asn	HIS	

			20					25					30			
cca	aga	ggc	cca	gaa	gca	aac	ctg	gag	gtg	aga	ccc	aaa	gaa	agc	tgg	144
Pro	Arg	Gly	Pro	Glu	Ala	Asn	Leu	${\tt Glu}$	Val	Arg	Pro	Lys	Glu	Ser	Trp	
		35					40					45				
aac	$\operatorname{cat}$	gct	gac	ttt	gta	cac	tgt	gag	gac	aca	gag	tct	gtt	cct	gga	192
Asn	His	Ala	Asp	Phe	Val	His	Cys	$\operatorname{Gl} u$	Asp	Thr	Glu	Ser	Val	Pro	Gly	
	50					55					60					
aag	ccc	agt	gtc	aac	gca	gat	gag	gaa	gtc	gga	ggt	ccc	caa	atc	tgc	240
Lys	Pro	Ser	Val	Asn	Ala	Asp	Glu	${\tt Gl} u$	Val	Gly	Gly	Pro	GIn	Пе	Cys	
65					70					75					80	
cgt	gta	tgt	ggg	gac	aag	gcc	$\operatorname{act}$	ggc	tat	cac	ttc	aat	gtc	atg	aca	288
Arg	Val	Cys	Gly	Asp	Lys	Ala	Thr	Gly	Tyr	His	Phe	Asn	Val	Met	Thr	
				85					90					95		
tgt	gaa	gga	tgc	aag	ggc	ttt	ttc	agg	agg	gcc	atg	aaa	cgc	aac	gcc	336
Cys	Glu	Gly	Cys	Lys	Gly	Phe	Phe	Arg	Arg	Ala	Met	Lys	Arg	Asn	Ala	
			100					105					110			
cgg	ctg	agg	tgc	ссс	ttc	cgg	aag	ggc	gcc	tgc	gag	atc	acc	cgg	aag	384
Arg	Leu	Arg	Cys	Pro	Phe	Arg	Lys	Gly	Ala	Cys	$\operatorname{Gl} u$	He	Thr	Arg	Lys	
		115					120					125				
acc	cgg	cga	cag	tgc	cag	gcc	tgc	ege	ctg	cgc	aag	tgc	ctg	gag	agc	432
Thr	Arg	Arg	Gln	Cys	Gln	Ala	Cys	Arg	Leu	Arg	Lys	Cys	Leu	Glu	Ser	
	130					135					140					
ggc	atg	aag	aag	gag	atg	atc	atg	tcc	gac	gag	gcc	gtg	gag	gag	agg	480
Gly	Met	Lys	Lys	Glu	Met	He	Met	Ser	Asp	${\sf Glu}$	Ala	Val	Glu	Glu	Arg	
145					150					155					160	
cgg	gcc	ttg	atc	aag	cgg	aag	aaa	agt	gaa	ogg	aca	333	$\operatorname{act}$	cag	cca	528
Arg	Ala	Leu	Пе	Lys	Arg	Lys	Lys	Ser	Glu	Arg	Thr	Gly	Thr	Gln	Pro	
				165					170					175		
ctg	gga	gtg	cag	ggg	ctg	aca	gag	gag	cag	cgg	atg	atg	atc	agg	gag	576
Leu	Gly	Val	Gln	Gly	Leu	Thr	Glu	${\rm Gl} u$	Gln	Arg	Met	Met.	Пе	Arg	Glu	
			180					185					190			
ctg	atg	gac	gct	cag	atg	aaa	acc	ttt	gac	act	acc	ttc	tec	cat	ttc	624
Leu	Met	Asp	Ala	Gln	Met	Lys	Thr	Phe	Asp	Thr	Thr	Phe	Ser	His	Phe	
		195					200					205				
aag	aat	ttc	cgg	ctg	cca	ggg	gtg	ctt	agc	agt	ggc	tgc	gag	ttg	cca	672
Lys	Asn	Phe	Arg	Leu	Pro	Gly	Val	Leu	Ser	Ser	Gly	Cys	Glu	Leu	Pro	
	210					215					220					
gag	tct	ctg	cag	gcc	cca	tcg	agg	gaa	gaa	gct	gcc	aag	tgg	agc	cag	720
Glu	Ser	Leu	Gin	Ala	Pro	Ser	Arg	Glu	Glu	Ala	Ala	Lys	Trp	Ser	Gln	
225					230					235					240	
			gat													768
Val	Arg	Lys	Asp	Leu	Cys	Ser	Leu	Lys	Vai	Ser	Leu	Gln	l.eu		Gly	
				245					250					255		
			agt													816
Glu	Asp	Gly	Ser	Val	Trp	Asn	Tyr	Lys	Pro	Pro	Ala	Asp		Glу	Gly	
			260					265					270			
			ttc													86-
Lys	Glu	He	Phe	Ser	Leu	Leu		His	Met	Ala	Asp		Ser	Thr	Tyr	
		275					280					285				
atg	ttc	aaa	ggc	atc	atc	age	ttt	gec	aaa	gtc	atc	tec	tac	ttc	agg	91.

	Met	Phe	Lys	Gly	He	He	Ser	Phe	Ala	Lys	Val	He	Ser	Tyr	Phe	Arg	
		290					295					300					
	gac	ttg	ccc	atc	gag	gac	cag	atc	tcc	ctg	ctg	aag	ggg	gcc	gct	ttc	960
		Leu	Pro	He	Glu		Gln	He	Ser	Leu		Lys	Gly	Ala	Ala	Phe	
	305					310					315					320	
				caa						-							1008
	Glu	Leu	Cys	Gln		Arg	Phe	Asn	Thr		Phe	Asn	Ala	Glu		Gly	
					325					330					335		
				tgt													1056
	Thr	Irp	Glu	Cys	ыу	Arg	Leu	Ser		Cys	Leu	ulu	Asp		Ala	Gly	
				340					345					350			
	ddo	tto	024	022	o++	nta.	et a	ana	000	at a	ota	222	++0	000	tac	ata	1104
				caa Gln		_			_						_		1104
	ury	THE	355	om	Lea	Leu	Leu	360	110	, IC C	Leu	Lys	365	mis	iyı	, iet	
	ctg	aag		ctg	cag	ctg	cat		gag	gag	tat	gtg		atg	cag	gcc	1152
				Leu													•
		370					375					380					
	atc		ctc	ttc	tcc	cca		cgc	cca	ggt	gtg	ctg	cag	cac	cgc	gtg	1200
				Phe													
	385					390					395					400	
	gtg	gac	cag	ctg	cag	gag	caa	ttc	gcc	att	act	ctg	aag	tec	tac	att	1248
	Val	Asp	Gln	Leu	Gln	Glu	Gln	Phe	Ala	He	Thr	Leu	Lys	Ser	Tyr	He	
					405					410					415		
	gaa	t.gc	aat	cgg	CCC	cag	$\operatorname{cct}$	gct	cat	agg	ttc	ttg	ttc	ctg	aag	atc	1296
	Glu	Cys	Asn	Arg	Pro	Gln	Pro	Ala	His	4rg	Phe	Leu	Phe	Leu	Lys	He	
				420					425					430			
	atg	gc t.	atg	ctc	acc	gag	ctc	cgc	age	atc	aat	get	cag	cac	acc	cag	1344
	Met	Ala	Met	Leu	Thr	Glu	Leu	Arg	Ser	Пе	Asn	4l a	Gln	His	Thr	Gln	
			435					440					445				
				cgc													1392
	Arg		Leu	Arg	∏e	Gln	Asp	He	His	Pro	Phe	Ala	Thr	Pro	Leu	Met	
		450					455					460					
				ttc						tga							1422
	Gln	Glu	Leu	Phe	Ыy	_	lhr	Цÿ	Ser								
100771	465					470											
[0075]	z. 21	Δ.	٥														
		[0>: □1>:		,													
			1440	,													
		[2>: □2>:		can	iono												
	<;22		поше	sap	тенѕ	•											
		21>:	rns														
				. (14	.10)												
		)0>:		. \ 1.1	1407												
				ccc	cga	et.g	tct	caa	t.t t.	aaa	atg	et.e	aat	tac	tcc	tat	48
	_	_		Pro	-	-								_		_	
	1		5		5	•				10				-	15	-	
		gaa	gat	ctg	gaa	gag	ctt	tgt	CCC		tgt	zga	gat	aaa		tct	96
				Leu												_	

			20					25					30			
ggg	tac	cat	tat	988	ctc	ctc	acc	tgt	gaa	agc	tgc	aag	gga	ttt	ttt	144
Gly	Tyr	His	Tyr	Gly	Leu	Leu	Thr	Суѕ	Glu	Ser	Cys	Lys	Gly	Phe	Phe	
		35					40					45				
aag	cga	aca	gtc	caa	aat	aat	aaa	agg	tac	aca	tgt	ata	gaa	aac	cag	192
Lys	Arg	Thr	Val	Gln	Asn	Asn	Lys	Arg	Tyr	Thr	Cys	He	Glu	Asn	Gln	
	50					55					60					
aac	tgc	caa	att	gac	aaa	aca	cag	aga	aag	cgt	tgt	cct	tac	tgt	cgt	240
Asn	Cys	Gln	He	Asp	Lys	Thr	Gln	Arg	Lys	Arg	Cys	Pro	Tyr	Cys	Arg	
65					70					75					80	
ttt	caa	aaa	tgt	cta	agt	gtt	gga	atg	aag	cta	gaa	gct	gta	agg	gcc	288
Phe	Gln	Lys	Cys	Leu	Ser	Val	Gly	Met	Lys	Leu	Glu	Ala	Val		Ala	
				85					90					95		
-					gga											336
Asp	Arg	Met		Gly	Gly	Arg	Asn		Phe	Gly	Pro	Met		Lys	Arg	
			100					105					110			20.4
_					caa											384
Asp	Arg		Leu	Lys	Gln	GIN		Lys	Ala	Leu	пе		Ala	Asn	GIY	
.11		115				1.1	120	t	a <b>t</b> a		and t	125	220	t a t	doo	420
					atg	_										432
Leu		Leu	Gru	Ald	Met	135	GIII	*dI	He	GIII	140	met	FLO	JC1	:15P	
ota	130	2++	too	tot	gca		023	220	ato	030		acc	too	222	aac	480
					Ala						_		_	_		400
145	1111	116	JC1	<i>.</i>	150	110	VIII	ווכור	110	155	JCI	iiiu	JCI	L) 3	160	
	cct	ctø	aac	cat	gct	grc	ttø	cct	cct		gac	tat	gac	aga		528
		_			Ala											320
Lea	110	5,0,4		165	11104		,,,,,		170		, <b></b> .			175		
ccc	ttt	gta	aca		ссс	att	age	atg		atg	ccc	cct	cac		age	576
					Pro											
			180					185					190			
ctg	caa	ggt		caa	aca	tat	ggc		ttt	cct	age	cgg	gee	atc	aag	624
					Thr											
		195					200					205				
tet	gag	tac	cca	gac	ccc	tat	acc	agc	tca	ccc	gag	tee	ata	atg	ggc	672
Ser	Glu	Tyr	Pro	Asp	Pro	Tyr	Thr	Ser	Ser	Pro	Glu	Ser	Пe	Met	Gly	
	210					215					220					
tat	tca	tat	atg	gat	agt	tac	cag	acg	agc	tct	сса	gca	agc	atc	cca	720
Tyr	Ser	Tyr	Met	Asp	Ser	Tyr	Gln	Thr	Ser	Ser	Pro	Лlа	Ser	Пe	Pro	
225					230					235					240	
cat	ctg	ata	ctg	gaa	ctt	ttg	aag	tgt	gag	cca	gat	gag	cct	caa	stc	768
His	Leu	He	Leu	Glu	Leu	Leu	Lys	Cys	Glu	Pro	Asp	Glu	Pro	GIn	Val	
				245					250					255		
					gcc											816
Gln	Ala	Lys		Met	Ala	Tyr	Leu		Gln	Glu	Gln	Ala		Arg	Ser	
			260					265					270			oc i
					agc											864
LYS	HIS		Lys	Leu	Ser	ınr		GIY	Leu	net	UYS		ne t	AIA	ASP	
		275					280					285				

caa	$\mathtt{act}$	${\tt ctc}$	ttc	tcc	$\operatorname{att}$	gtc	gag	tgg	gcc	agg	$\operatorname{agt}$	agt	atc	ttc	ttc	912
Gln	Thr	Leu	Phe	Ser	He	Val	Glu	Trp	Ма	Arg	Ser	Ser	He	Phe	Phe	
	290					295					300					
aga	gaa	ctt	aag	gtt	gat	gac	caa	atg	aag	ctg	$\operatorname{ctt}$	cag	aac	tgc	tgg	960
Arg	Glu	Leu	Lys	Val	Asp	Asp	Gln	Met	Lys	Leu	Leu	Gln	Asn	Cys	Trp	
305					310					315					320	
agt	gag	ctc	tta	atc	ctc	gac	cac	att	tac	cga	caa	gtg	gta	cat	gga	1008
			Leu													
				325					330					335		
aag	gaa	gga	tcc		ttc	ctg	gtt	act	ggg	caa	caa	gtg	gac	tat	tcc	1056
			Ser													
		•	340					345					350			
ata	ata	gca	tca	caa	gcc	gga	gcc	acc	ctc	aac	aac	ctc	atg	agt	cat	1104
			Ser													
		355					360					365				
gca	cag		tta	gt.g	gca	aaa		cgt	tet	cte	cag		gat	caa	ega	1152
			Leu													
ли	370	Giu	Lea	, (1)	1110	375	, cu		.,.,	1,00	380					
ປລຸດ		σta	tgt	cto	aaa		ttø	gtg	cto	† †.†		t.ta	gat.	gtc	aaa	1200
			Cys													
	rne	¥d1	CyS	Leu	390	THE	Leu	7011	LCu	395	501	Lou	ωp	, (11	400	
385	a++	.122	aac	++~		a tar	ata	da a	aat		മാര	gaa	caa	ot c		1248
			Asn													13.10
ASH	Leu	oru	ASII		GIH	LEU	vai	Gru		, a1	OTI	ora	1111	415	.1511	
		1	. 4	405	+		n. k.or	t art	410	+ 20	cod	cod	and		ana	1296
			ctg													1270
Ala	41a	Leu	Leu	ASP	Tyr	1111	net.		4511	151	FIO	om		1131	uru	
			420					425			. 4 .		430	. 4	s at	12.11
			cag													1344
Lys	Phe		GIn	Leu	ı.eu	Leu		Leu	Pro	GIU	пе	_	.114	(10	361	
		135			,		440	,				445		1		1202
			gaa													1392
Met		Ala	Glu	Ыu	lyr		Lyr	ıyr	Lys	HIS		ASN	ury	ASP	vai	
	450					455					460					1.110
			aac												taa	1440
	Tyr	Asn	Asn	Leu		Пе	Glu	Met	Leu		.H.a	Lys	Arg	AI a	400	
465					470					475					480	
	10>;															
		148	8													
		DNA														
		Home	o sap	piens	5											
<:2																
		CDS														
. —			(1	188)												
	)()>;															415
			aat		-			-								48
Met	Ser	Ser	Asn		Asp	Thr	GIy	Asp		Gln	Glu	Ser	Leu		His	
1				5					10					15		434
			cct													96
Gly	Leu	Thr	Pro	He	Val	Ser	Gln	Phe	Lys	Met	Val	Asn	Tyr	Ser	Tyr	

[0076]

			20					25					30			
gat	gaa	gat	ctg	gaa	gag	$\operatorname{ctt}$	tgt	ссс	gtg	tgt	gga	gat	aaa	gtg	tct	144
Asp	Glu	Asp	Leu	Glu	Glu	Leu	Cys	Pro	Val	Cys	Gly	Asp	Lys	Val	Ser	
		35					40					45				
ggg	tac	cat	tat	ggg	ctc	ctc	acc	tgt	gaa	agc	tgc	aag	gga	ttt	ttt	192
Gly	Tyr	His	Tyr	Gly	Leu	Leu	Thr	Cys	Giu	Ser	Cys	Lys	Gly	Phe	Phe	
	50					55					60					
aag	cga	aca	gto	caa	aat	aat	aaa	agg	tac	aca	tgt	ata	gaa	aac	cag	240
Lys	Arg	Thr	Val	Gln	Asn	Asn	Lys	Arg	Tyr	Thr	Cys	Пе	Glu	Asn	Gln	
65					70					75					80	
aac	tgc	caa	att	gac	aaa	aca	cag	aga	aag	cgt	tgt	cct	tac	tgt	cgt	288
											Cys					
				85					90		·		•	95		
ttt.	саа	aaa	t.gt.		agt	gtt	gga	atg		cta	gaa	get	gta	agg	gcc	336
											Glu					
ruc	gr.,	2,5	100	500	501		,	105	2,0	504			110	3		
dan	ഗമാ	afσ		ฮฮล	<b>ರ ರ</b> ಇ	300	aat		ttt	999	cca	ate		ลลช	aga	384
											Pro					,,,,
пэр	-n. 5	115	ni Ş	GI J	ary	11.5	120	L) 3	1110	GI,		125	.,.	2,5		
dac.	200		nt a	220	caa	റമര		222	acc	ctc	atc		gee	aat	gga	432
											He					172
лэр		Aid	LCu	Lyo	atn	135	Lys	Lys	niu	LÇa	140	.11.5	.11 0	1511	GI3	
-11	130		<i>d</i> 0.0	400	~ <del>+</del> ~		224	ata	at a			sta	000	tot	gae.	480
											get					400
_	Lys	Leu	GIU	ald		эег	GIH	AGT	He		Ala	лес	rio	æı		
145		_11	<b>.</b>	44	150				nt o	155	tat	300	too	222	160	520
											tot					528
Leu	lhr	He	Ser		чта	не	um	ASN		HIS	Ser	Ala	ser		GIY	
				165				,	170					175		
											gac					576
l.eu	Pro	Leu		HIS	Ala	Ala	Leu		Pro	Ihr	Asp	tyr		arg	ser	
			180					185					190			
											CCC					624
Pro	Phe	Val	Thr	Ser	Pro	He		Met	Thr	Met	Pro		His	Gly	Ser	
		195					200					205				
											agc					672
Leu	Gln	Gly	Tyr	Gln	Thr	Tyr	Gly	His	Phe	Pro	Ser	Arg	Ma	He	Lys	
tct	gag	tac	cca	gac	ccc	tat	acc	agc	tca	CCC	gag	tcc	ata	atg	ggc	720
Ser	Glu	Tyr	Pro	Asp	Pro	Tyr	Thr	Ser	Ser	Pro	Glu	Ser	He	Чet	Gly	
225					230					235					240	
tat	tca	tat	atg	gat	agt	tac	cag	acg	agc	tct	cca	gça	age	atc	cca	768
Tyr	Ser	Tyr	Met	Asp	Ser	Tyr	Gln	Thr	Ser	Ser	Pro	Ala	Ser	Пе	Pro	
				245					250					255		
cat	ctg	ata	ctg	gaa	$\operatorname{ctt}$	ttg	aag	tgt	gag	cca	gat	gag	cct.	caa	gtc	816
His	Leu	He	Leu	Glu	Leu	Leu	Lys	Cys	$Gl\mathbf{u}$	Pro	4sp	Glu	Pro	Gln	Val	
			260					265					270			
cag	gct	aaa	atc	atg	gcc	tat	ttg	cag	caa	gag	cag	get.	aac	cga	agc	864
											Gln					
		275					280					285				
aag	cac	gaa	aag	ctg	age	acc	ttt	ggg	ctt	atg	tgc	aaa	atg	gca	gat	912

Lys	llis 290	Glu	Lys	Leu	Ser	Thr 295	Phe	Gly	Leu	Met	Cys 300	Lys	Met	Ala	Asp	
caa	act	$_{\rm ctc}$	ttc	tcc	att	gtc	gag	tgg	gcc	agg	agt	agt	atc	ttc	ttc	960
Gln	Thr	Leu	Phe	Ser	He	Val	Glu	Trp	Ala	Arg	Ser	Ser	He	Phe	Phe	
305					310					315					320	
-	_					gac										1008
Arg	Glu	Leu	Lys		Asp	Asp	Gln	Met	Lys	Leu	Leu	Gln	Asn		Trp	
				325					330					335		
						gac										1056
Ser	Glu	Leu		He	Leu	Asp	His		Tyr	Arg	Gln	Val		His	Gly	
			340					345					350			1101
-						ctg										1104
Lys	GIU		ser	116	rne	Leu		tur	ury	σШ	GHI		ASP	Tyr	ser	
. 4	a t a	355	too		don	aas	360	200	ot o	220	220	365	a tar	aut	oat	1152
		-				gga Gly										1174
ile	370	Ald	Sei	GIII	на	375	ala	1111	Leu	HSII	380	Leu	.ne c	.5€1	1115	
eca.		gag	tta	gtg	gca	aaa	ctt	cgt	tct	ctc		ttt	gat	caa	ega	1200
						Lys										
385					390					395					400	
gag	ttc	gta	tgt	ctg	aaa	ttc	ttg	gtg	ctc	ttt	agt	tta	gat	gtc	aaa	1248
						Phe										
				405					410					415		
aac	ctt	gaa	aac	ttc	cag	ctg	gta	gaa	ggt	gtc	cag	gaa	caa	gtc	aat	1296
Asn	Leu	Glu	Asn	Phe	Gln	Leu	Val	Glu	Gly	Val	Gln	G1u	Gln	Val	Asn	
			420					425					430			
ţсс	gcc	ctg	ctg	gac	tac	aca	atg	tgt	aac	tac	ccg	cag	cag	aca	gag	1344
Ala	Ala	Leu	Leu	Asp	Tyr	Thr	Met	Cys	Asn	Tyr	Pro	Gln	Gln	Thr	G1u	
		435					440					445				
						ctt										1392
_ys	Phe 450	Gly	G1n	Leu	Leu	Leu 455	Arg	Leu	Pro	Glu	11e 460	Arg	Ala	He	Ser	
atg		gct	gaa	gaa	tac	ctc	tac	tac	aag	cac	ctg	aat	338	gat	gtg	1440
		-	_	-		Leu										
165					470					475					480	
ccc	tat	aat	aac	ctt	ctc	att	gaa	atg	ttg	cat	gcc	aaa	aga	gca	taa	1488
Pro	Tyr	Asn	Asn	Leu	Leu	He	Glu	Met	Leu	His	Ма	Lys	Arg	Ala		
				485					490					495		
	0>;															
	1>;															
	2>; 2>:		. wuh	rina	~											
	)0>:		ı rub	)t i be	<b>&gt;</b>											
			st oot	gans	a as	eate	. 0 0 0 0	tat	cact	aca	acdr	tete	rac c	tans	gaggga	60
															igoggo	
-	-				_	-	-								iggaag	
saca tgc	.gc 08	,5	من من من	,,,,,,,,,,	5		.,~00	, ~~~	,0		,			,, -, -	.,,,,,,,,,,	183
.,.																
<:21	0>:	12														

[0077]

[0078]

```
<:211>: 644
                 <:212>: DNA
                 <:213>: Homo sapiens
                 <:400>: 12
                 gaatteegge atgeetttae tteagtggat ttteggeete ageetgeaag eeaagtgtte 60
                 acagtgagaa aagcaagaga ataagctaat actcetgtee tgaaaaagge ageggeteet 120
                 tggtaaaget acteettgat egateetttg eaceggattg tteaaagtgg acceeagggg 180
                 agaagtegga geaaagaact taccaccaag eagteeaaga ggeeeagaag eaaacetgga 240
                 ggtgagaccc aaagaaagct ggaaccatgc tgactttgta cactgtgagg acacagagtc 300
                 tgttcctgga aageccagtg tcaacgcaga tgaggaagte ggaggtcccc aaatctgccg 360
                 tgtatgtggg gacaaggcca ctggctatca cttcaatgtc atgacatgtg aaggatgcaa 420
                 gggettttte aggagggea tgaaacgeaa egeeeggetg aggtgeeeet teeggaaggg 480
                 egectgegag ateaccegga agaceeggeg acagtgecag geetgeegee tgegeaagtg 540
                 cctggagage ggcatgaaga aggagatgat catgtccgae gaggccgtgg aggagaggeg 600
                                                                                   644
                 ggccttgatc aagcggaaga aaagtgaacg gacagccgga atte
[0079]
                 <:210>: 13
                 <:211>: 183
                 <;212>; DNA
                 <;213>; Fugu rubripes
                 <;400>; 13
                 tgtcctgtct gtggggacag ggtgtcaggg tatcactacg ggctgctcac ctgtgaaagc 60
                 tgcaaggget tetteaageg tteagtgeag aataacaagg attacaeetg tgcagaacaa 120
                 cagagetgee ccatgaacet tteacagagg aaaegttgee etttetgeeg etteeaaaag 180
                                                                                   183
                 tgc
[0080]
                 <:210>: 14
                 <:211>: 3243
                 <:212>: DNA
                 <:213>: Homo sapiens
                 <:220>:
                 <;221>; CDS
                 <;222>; (344)..(1765)
                 <:400>: 14
                 geogettagt geetaeatet gaettggaet gaaatatagg tgagagaeaa gattgtetea 60
                 tateegggga aateataace tatgactagg aegggaagag gaageactge etttaettea 120
                 gtgggaatet eggeeteage etgeaageea agtgtteaca gtgagaaaaag caagagaata 180
                 agetaatact cetgteetga aaaaggeage ggeteettgg taaagetact cettgatega 240
                 teetttgeac eggattgtte aaagtggaec eeaggggaga agteggagea aagaacttae 300
                 caccaageag tgetggeage cecetgagge caaggacage age atg aca gtc acc 355
                                                                 Met Thr Val Thr
                 agg act cac cac tte aag gag ggg tee etc aga gea eet gee ata eec
                 Arg Thr His His Phe Lys Glu Gly Ser Leu Arg Ala Pro Ala He Pro
                                      10
                                                         15
                   5
                                                                                   451
                 ctg cac agt get geg get gag ttg get tea aac eat eea aga gge eea
                 Leu His Ser Ala Ala Ala Glu Leu Ala Ser Asn His Pro Arg Gly Pro
                                  25
                                                      30
                 gaa goa aac otg gag gtg aga ooc aaa gaa ago tgg aac oat got gac
                                                                                   499
                 Glu Ala Asn Leu Glu Val Arg Pro Lys Glu Ser Trp Asn His Ala Asp
```

			40					45					50			
ttt	gta	cac	tgt	gag	gac	aca	gag	tct	gtt	cct	gga	aag	ссс	agt	gtc	547
Phe	Val	His	Cys	Glu	Asp	Thr	Glu	Ser	Val	Pro	Gly	Lys	Pro	Ser	Val	
		55					60					65				
aac	gca	gat	gag	gaa	gtc	gga	ggt	ccc	caa	atc	tgc	cgt	gta	tgt	ggg	595
Asn		Asp	Glu	G1 u	Val		Gly	Pro	Gln	He		Arg	Val	Cys	Gly	
	70					75					80					4.40
			act													643
	Lys	Ala	Thr	Gly		His	Phe	Asn	Val		Thr	Cys	Glu	Gly		
85					90					95			,		100	<b>604</b>
-			ttc										_			691
Lys	НУ	Phe	Phe		Arg	Ala	met	Lys		ASN	Ara	Arg	Leu	_	Cys	
				105		k an		a <b>t</b> o	110		224	2110		115	024	720
			aag													739
Pro	rne	AIS	Lys 120	ury	Ald	Cy <b>S</b>	uru	125	1111	ai ş	Lys	1111	130	ALŞ	um	
tac	cad	dec	tgc	ede	cta	cac	าวฮ		eta	<b>σ</b> 2σ	200	age		aad	заσ	787
-			Cys													101
Cys	OIH	135	Cy3	лц	LCu	வத	140	()3	LCu	oru	<i>X</i> 1	145	THE C	6,5	БуЗ	
σασ	ato		atg	tcc	gac	gag		g†g	929	gag	300		acc	ttø	atc	835
	_		Met	_												1,55
uru	150	110	. 100	501	ПОР	155	.114		914	u,u	160	.11.5	1110	LCG		
aag		aag	aaa	agt	gaa		aca	ggg	act	cag		cts	gga	gtg	cag	883
_			Lys													,,,
165					170					175			•		180	
	ctg	aca	gag	gag		cgg	atg	atg	atc		gag	ctg	atg	gac	gct	931
			Glu													
				185					190					195		
cag	atg	aaa	acc	ttt	gac	act	acc	ttc	tcc	cat	ttc	aag	aat	ttc	cgg	979
GIn	Met.	Lys	Thr	Phe	Asp	Thr	Thr	Phe	Ser	His	Phe	Lys	Asn	Phe	Arg	
			200					205					210			
ctg	сса	388	gtg	ctt	agc	agt	ggc	tgc	gag	ttg	cça	gag	tet	ctg	cag	1027
Leu	Pro	Gly	Val	Leu	Ser	Ser	Gly	Суѕ	$Gl\mathbf{u}$	Leu	Pro	${\tt Glu}$	Ser	Leu	Gln	
		215					220					225				
gcc	сса	tcg	agg	gaa	gaa	get	gcc	aag	tgg	age	cag	gtc	egg	aaa	gat	1075
Ala		Ser	Arg	Glu	Glu		Ala	Lys	Trp	Ser		Val	Arg	Lys	Asp	
	230					235					240					
			ttg													1123
	Cys	Ser	Leu	Lys		Ser	Leu	Gln	Leu		GLy	Glu	.lsp	GLy		
245					250					255					260	
-			tac													1171
Val	Trp	Asn	Tyr		Pro	Pro	Ala	Asp		ijУ	Пŷ	Lys	l <sub>t</sub> 1u		Phe	
L	. 1			265	_ 4 -				270		<b>.</b>	. + -	14-	275	are.	1210
			CCC													1219
ser	ı.eu	Leu	Pro 280	nis	лет	HIA	∴sp	чет 285	ær	mr	ijΥ	ner.	290	LyS	OIN	
2+2	a t a	3.000	±tt	dee	222	at o	ato		tan	tto	3010	ປອກ		cec	ate	1267
			Phe													1201
110	116	295	, ac		LJJ		300		191	. 115	4.5	305	Lea			
		-//										- 11				

	•	-	atc He		-	_	_		-				-			1315
Leu	_		aac Asn		Val					Thr			_		Cys	1363
			tcc Ser													1411
ctt	cta	ctg	gag	345 ccc	atg	ctg	aaa	ttc	350 cac	tac	atg	ctg	aag	355 aag	ctg	1459
			G1 u 360					365					370			1507
			gag GIu													1507
	Pro	gac	ege Arg			Val					Val					1555
_			ttc Phe													1603
			gct													1651
			Ala cgc	425					430					435		1699
			Arg 440													1077
			ata He													1747
		aca	ggt Gly		tga	gegg		ece t	tggs	gtgad	ca co		gaga)	₹		1795
gcag	470 (ccas	gac c	caga	ıgcco	et ef	gago	eegeo	e act	cccs	gggc	caas	gacas	gat s	gaca	actgoo	1855
															gctggc	
															gagtga gaggca	
															ccact	
															tatgcc	
															ectstc	
															etgtac	
															ggaggc	
															stetet	
															atacag	
															cagaaa	
															aattte eegagg	
															atttgg	
															atget	

[0081]

gggtatgett tgtgacaagg etaegetgae aateagttaa acacacegga gaagaaceat 28	
ttacatgeae ettatattte tgtgtacaea tetattetea aagetaaagg gtatgaaagt 23°	
geetgeettg tttatageea ettgtgagta aaaattttt tgeattttea eaaattatae 299	
tttatataag gcattccaca cetaagaact agttttggga aatgtagcce tgggtttaat 299	
gtcaaatcaa ggcaaaagga attaaataat gtacttttgg ctagaggggt aaactttttt 309	ว์วิ
ggcctttttc tggggaaaat aatgtggggg tgtggaaata gaaacatacg caagcataca 31	
tatttttact acttatttta ttattateet gtataaatet gaagaeteeg gegtaagaac 31	<b>'</b> 5
ataaaaatga attatttaac tiggettaet tataaaatga tigitetgia taaaagttaa 323	<del>}</del> 5
aaaaaaaa 32a	13
<:210>: 15	
<;211>; 3057	
<;212>; DNA	
<;213>; Homo sapiens	
<;220>;	
<;221>; CDS	
<:222>: (206)(1579)	
<;400>; 15	
catateeggg gaaateataa eetatgaeta ggaegggaag aggaageaet geetttaett 60	
cagtgggaat eteggeetea geetgeaage caagtgttea eagtgagaaa agcaagagaa 120	)
taagetaata eteetgteet gaaaaaggea geggeteett ggtaaageta eteettgate 180	}
gateettige accegnatigt teaaa gitg gae eee agg gga gaa gite gga gea 232	
Val Asp Pro Arg Gly Glu Val Gly Ala	
1 5	
aag aac tta cca cca agc agt cca aga ggc cca gaa gca aac ctg gag 280	)
Lys Asn Leu Pro Pro Ser Ser Pro Arg Gly Pro Glu Ala Asn Leu Glu	
10 15 20 25	
gtg aga occ aaa gaa ago tgg aac oat got gae ttt gta dac tgt gag 328	,
Val Arg Pro Lys Glu Ser Trp Asn His Ala Asp Phe Val His Cys Glu	
30 35 40	
gac aca gas tot stt oot sga aas ooc ast sto aac sca sat sas saa 376	)
Asp Thr Glu Ser Val Pro Gly Lys Pro Ser Val Asn Ala Asp Glu Glu	
45 50 55	
gte gga ggt eee caa ate tge egt gta tgt ggg gae aag gee aet gge 424	ļ
Val Gly Gly Pro Gln Ile Cys Arg Val Cys Gly Asp Lys Ala Thr Gly	
60 65 70	
tat cac ttc aat gtc atg aca tgt gaa gga tgc aag ggc ttt ttc agg 472	
Tyr His Phe Asn Val Met Thr Cys Glu Gly Cys Lys Gly Phe Phe Arg	
75 S0 S5	
agg god atg aaa ogd aad god ogg otg agg tgd odd ttd ogg aag ggd 520	)
Arg Ala Met Lys Arg Asn Ala Arg Leu Arg Cys Pro Phe Arg Lys Gly	
90 95 100 105	
ged tgd gag ate acc dgg aag acc dgg dga dag tgd dag ged tgd dgc - 568	;
Ala Cys Glu lle Thr Arg Lys Thr Arg Arg Gln Cys Gln Ala Cys Arg	
110 115 120	
etg ege aag tge etg gag age gge atg aag aag gag atg ate atg tee 616	,
Leu Arg Lys Cys Leu Glu Ser Gly Met Lys Lys Glu Met Ile Met Ser	
125 139 135	

			gtg													664
Asp	Glu	Ala 140	Val	Glu	Glu	Arg	Arg 145	Ala	Leu	He	Lys	Arg 150	Lys	Lys	Ser	
gaa	cgg		ggg	act	cag	cca		gga	gtg	cag	ggg		aca	gag	gag	712
_			Gly													
	155					160					165					
cag	cgg	atg	atg	atc	agg	gag	ctg	atg	gac	gct	cag	atg	aaa	acc	ttt	760
Gln	Arg	Met	Met	He		Glu	Leu	Met	Asp		Gln	Met	Lys	Thr		
170					175					180					185	000
_			ttc Phe				_				_					808
ASP	1111	HIL	rne	190	піз	rne	LyS	ASII	195	arg	Leu	FLO	шу	200	LCu	
age	agt.	ggc	tgc		ttg	сса	gag	tct		cag	gcc	сса	teg		gaa	856
			Cys													
			205					210					215			
gaa	gct	gcc	aag	tgg	agc	cag	gtc	cgg	aaa	gat	ctg	tgc	tct	ttg	aag	904
Glu	Al a	Ala	Lys	Trp	Ser	G1n	Val	Arg	Lys	Asp	Leu	Cys	Ser	Leu	Lys	
		220					225					230				
-		-	cag													952
Val	Ser 235	Leu	Gln	Leu	Arg	Gly 240	Glu	Asp	ыу	Ser	va i 245	trp	Asn	lyr	Lys	
ccc	cca	gcc	gac	agt	ggc	ggg	aaa	gag	atc	ttc	tcc	ctg	ctg	ccc	cac	1000
Pro	Pro	Ala	Asp	Ser	Gly	Gly	Lys	Glu	He	Phe	Ser	Leu	Leu	Pro	His	
250					255					260					265	
			atg		_	_							_			1048
Met	4I a	Asp	Met	Ser 270	Thr	lyr	Met	Phe	275	uly	He	He	Ser	280	Ala	
			tcc													1096
Lys	Val	Пе	Ser	Tyr	Phe	Arg	Asp		Pro	Пе	Glu	Asp		Не	Ser	
			285					290					295			1141
			ggg Clu													1144
Leu	Leu	300	Gly	HIG	ни	riie	305	Leu	CyS	OHI	Leu	310	LHC	nsii	1111	
gt.g	ttc		geg	gag	act	gga		tgg	gag	tgt	ggc		ctg	tcc	tac	1192
			Ala	_												
	315					320					325					
tgc	ttg	gaa	gac	$\operatorname{act}$	gca	ggt	ggc	ttc	cag	caa	ctt	cta	ctg	gag	ccc	1240
Cys	Leu	Glu	Asp	Thr	Ala	Gly	Gly	Phe	Gln	GIn	Leu	Leu	Leu	Glu	Pro	
330					335					340					345	
			ttc													1288
Met	Leu	Lys	Phe	H1S 350	lyr	Met	Leu	Lys	Lys 355	l,eu	GIN	Leu	HIS	360	4111	
gag	tat	gtg	ctg	atg	cag	gee	atc	tcc	ctc	ttc	tcc	cca	gac	cgc	cca	1336
Glu	Tyr	Val	Leu	Met	G1n	Ala	He	Ser	Leu	Phe	Ser	Pro	4sp	4rg	Pro	
			365					370					375			1301
			cag													1384
σĮŽ	va.i	380	Gln	піѕ	Arg	val	385	ASP	orn	Leu	0111	390	OTH	FIIC	aid	
att	act		aag	tcc	tac	att		tgc	aat	CZZ	ccc		cct	gct	cat	1432
			Lys													

395	400		405	
agg tto ttg tto	ctg aag atc atg	get atg etc	acc gag etc ege age	1480
Arg Phe Leu Phe	Leu Lys IIe Met	41a Met Leu	Thr Glu Leu Arg Ser	
410	415	420	425	
atc aat gct cag	cac acc cag cgg	ctg ctg cgc	atc cag gac ata cac	1528
lle Asn Ala Gln	His Thr Gln Arg	Leu Leu Arg	He Gln Asp He His	
	430	435	440	
ccc ttt gct acg	ccc ctc atg cag	gag ttg ttc	ggc atc aca ggt agc	1576
Pro Phe Ala Thr	Pro Leu Met Gln	Glu Leu Phe	Gly lle Thr Gly Ser	
445		450	455	
tgageggetg ceet	tgggtg acaceteega	. gaggcagcca	gacccagage cetetgagee	1636
gecaeteeeg ggee	aagaca gatggacact	gccaagagcc	gacaatgeee tgetggeetg	16%
tetecetagg gaat	tectge tatgacaget	ggctagcatt	cotcaggaag gacatgggtg	1756
ecceccacce ccag	ttcagt ctgtaxggag	tgaagecaca	gactettaeg tggagagtge	1816
actgacctgt aggte	caggac catcagagag	gcaaggttgc	cettteettt taaaaggeee	1876
tgtggtctgg ggag	aaatee eteagateee	actaaagtgt	caaggtgtgg aagggaccaa	1936
gegaceaagg atag	gecate tggggtetat	goccacatac	ecaestttst tesetteets	1996
			teccaetegt teccetecte	
			caggtgcatg agtatctgtg	
			aaatgtcaga agcttggcat	
			tttgaacaca ttattaagca	
			teagatatag atectgaget	
			aatttggatc aaaaggagaa	
			ggatgetgag etgtgatgge	
			tetgtaggag caagggcaca	
			aggtetgttt gecaettgat	
			etttgtgaca aggetaeget	
			caccitatat tietgigtae	
			ttgtttatag ccacttgtga	
			aaggeattee acacctaaga	
			caaggcaaaa ggaattaaat	
-			ttctggggaa aataatgtgg	
			actacttatt ttattattat	
cctgtataaa tctg	aagact coggogtaag	aacataaaaa	tgaattattt aacttggctt	
acttataaaa tgat	tgttct gtataaaagt			3057
		号3記	載の核内レセプターの種	々組織

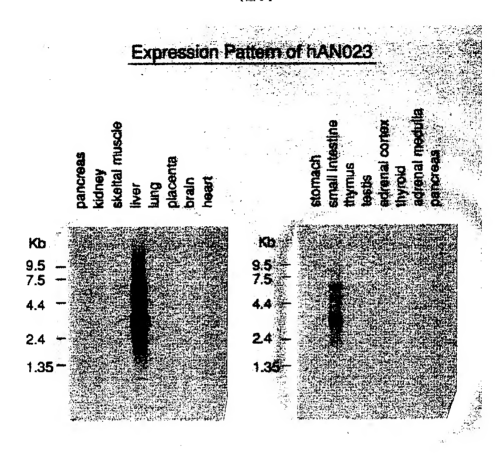
[0082]

【図面の簡単な説明】

【図1】ノーザンブロッティングにより分析した配列番

号3記載の核内レセプターの種々組織でのmRNA発現 状態を示す図である。

【図1】



フロントページの続き									
(51) Int. C1.	:	識別記号	FΙ						
C 1 2 Q	1/68		C 1 2 Q	1/68	$F_{\cdot}$				
G 0 1 N	33/53		G 0 1 N	33/53	D				
	33/566			33/566					
//(C12N	15/09	ZNA							
C12R	1:91)								
(C12N	1/21								
C12R	1:19)								
(C12P	21/02								
C12R	1:19)								